(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



- | 1880 | 1880 | 1880 | 1880 | 1880 | 1880 | 1880 | 1880 | 1880 | 1880 | 1880 | 1880 | 1880 | 1880 | 1880 | 1880 |

(43) 国際公開日 2005 年10 月6 日 (06.10.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/092830 A1

(51) 国際特許分類7:

C07C 211/49, B01J

31/22, C07B 53/00, C07C 29/143, 33/22, 311/18, C07F 15/00 // C07B 61/00, C07M 7:00

(21) 国際出願番号: PCT/JP2005/005728

(22) 国際出願日: 2005年3月28日(28.03.2005)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2004-096472 2004年3月29日(29.03.2004) J

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 高砂香料工業株式会社 (TAKASAGO INTERNATIONAL CORPORATION) [JP/JP]; 〒1448721 東京都大田区蒲田五丁目37番1号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 天野章(AMANO, Akira) [JP/JP]; 〒2540073 神奈川県平塚市西八幡一丁目4番11号 高砂香料工業株式会社 総合研究所内 Kanagawa (JP). 五十嵐 大輔 (IGARASHI, Daisuke) [JP/JP]; 〒2540073 神奈川県平塚市西八幡一丁目4番11号高砂香料工業株式会社総合研究所内 Kanagawa (JP). 佐用昇(SAYO, Noboru) [JP/JP]; 〒1448721 東京

都大田区蒲田五丁目37番1号 高砂香料工業株式会社内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 佐伯 憲生 (SAEKI, Norio); 〒1030027 東京都中央区日本橋三丁目 15番8号アミノ酸会館ビル4階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

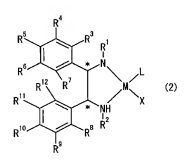
添付公開書類:

一 国際調査報告書

/続葉有/

(54) Title: OPTICALLY ACTIVE TRANSITION METAL/DIAMINE COMPLEX AND PROCESS FOR PRODUCING OPTICALLY ACTIVE ALCOHOL WITH THE SAME

(54) 発明の名称: 光学活性遷移金属ージアミン錯体及びこれを用いた光学活性アルコール類の製造方法



(57) Abstract: [PROBLEMS] To provide: a water-soluble transition metal/diamine complex which can be easily separated from reaction products through liquid separation, etc. and is recycleable; an optically active diamine compound constituting the ligand of the complex; and a catalyst for asymmetric synthesis which comprises these. [MEANS FOR SOLVING PROBLEMS] A water-soluble, optically active transition metal/diamine complex represented by the general formula (2): [wherein R¹ and R² each represents hydrogen, a hydrocarbon group, -SO₂R¹³ (wherein R¹³ is a hydrocarbon group, substituted amino, etc.), etc.; R³ to R¹² each represents hydrogen, a hydrocarbon group, alkoxy, substituted amino, etc.; M represents a transition metal; X represents halogeno; L represents a ligand; and * indicates asymmetric carbon; provided that at least one of R³ to R¹² and R8 to R¹² is substituted amino]. The catalyst for asymmetric synthesis contains the complex. Also provided is a process for producing an optically active alcohol, which comprises using the

catalyst to asymmetrically reduce a ketone.

(57) 要約: 【課題】 本発明は、分液等により容易に反応生成物と分離することができ、リサイクルが可能な水溶性の遷移金属ージアミン錯体、及びその配位子を構成する光学活性ジアミン化合物、並びにこれらからなる不斉合成用の触媒を提供する。 【解決手段】 本発明は、一般式(2) 【化28】 [式中、R¹、R²は、水素原子、成化水素基、一SО₂R¹³(R¹³は炭化水素基、置換アミノ基等)等を示し、R³~R¹²は、水素原子、炭化水素 基、アルコキシ基、置換アミノ基等を示し、Mは遷移金属、Xはハロゲン原子、Lは配位子を夫々示し、*は不斉 炭素を示す。但し、R³~R²、及びR8~R¹²の内の少なくとも1つは置換アミノ基である。]で表される水溶性の光学活性遷移金属ージアミン錯体、及びこれを含んでなる不斉合成触媒、並びにこれを用いるケトン類の不斉還 元による光学活性アルコール類の製造法に関する。



2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

WO 2005/092830 1 PCT/JP2005/005728

明細書

光学活性遷移金属ージアミン錯体及びこれを用いた光学活性アルコール 類の製造方法

技術分野

- [0001] 本発明は、各種不斉有機合成反応等の触媒等として有用な光学活性遷移金属ージアミン錯体とこれを用いた光学活性アルコール類の製造方法に関する。 背景技術
- [0002] 従来より、多くの遷移金属錯体が有機金属反応の触媒として使用されており、特に、貴金属錯体は、高価であるが、活性が高く安定で取り扱いが容易であるため、これを触媒として使用する多くの合成反応が開発されており、とりわけ不斉錯体を触媒として用いる不斉合成反応の進展は目覚ましく、これまでの手段では効率の悪い有機合成反応の高効率化を実現した報告が数多くなされている。

その中でも、光学活性なホスフィン配位子を持つ不斉錯体を触媒とする不斉反応 は非常に多く開発され、工業化されているものもある。また、例えば、ルテニウム、ロジ ウム、イリジウム等の遷移金属に光学活性な窒素化合物を配位させた錯体には、不 斉合成反応の触媒として優れた性能を有するものが多く、この触媒の性能を高める ためにこれまでに特殊な構造の光学活性な窒素化合物が数多く開発されてきた(非 特許文献1等)。

例えば、非特許文献2及び非特許文献3には、ルテニウムに光学活性なN-p-トルエンスルホニル-1, 2-ジフェニルエチレンジアミンを配位子として配位させた錯体が報告されている。しかしながら、この配位子を用いた反応は有機溶媒中で行なわれており、水だけで行なわれた例はない。また、これらに記載の方法で医薬品中間体等を製造しようとすると、これらの中間体の多くは固体であるため、得られた中間体と触媒とを蒸留操作等で分離することは困難である。

[0003] このように、触媒と生成物との分離は避けて通れない問題の一つであるが、特に、 均一系触媒反応では、使用する触媒は容易に有機層に溶けるので、触媒と生成物 の分離には蒸留や、再結晶等の煩雑な手法が必要である。 例えば、特許文献1にはスルホン化-BINAPを用いた不斉水素化反応が開示されている。しかしながら、水素化を行なった後、水に溶解した触媒の回収方法や再使用についての開示はない。

非特許文献4には、ベンゼンスルホニルー1,2ージアミノシクロヘキサンのフェニル 基のパラ位をスルホン化した配位子を用いた水素移動型還元反応の報告がある。し かしながら、この反応は、イソプロパノールー水溶媒中で反応を行っているため、生 成物の分離は蒸留により行う必要がある。

このような生成物と触媒の分離の問題を解決する方法の一つとして、水溶性の触媒を用い、水を含む溶媒系で反応を行う方法が考えられる。この場合、生成物は有機層に溶け、触媒は水層に溶けることになるので、抽出操作だけで触媒の分離が容易にできることが考えられる。そして、水溶性のアミン類として、例えば、非特許文献5には、ラセミ体の1,2ービス(4ーN,Nージメチルアミノフェニル)エチレンジアミンの製造方法が記載されている。しかしながら、非特許文献5には前記ジアミン類の光学活性体についての記載はなく、また、前記ジアミン類を配位子として用いた光学活性遷移金属ージアミン錯体の製造例や、該光学活性遷移金属ージアミン錯体を不斉水素化触媒として用いることについての記載もない。また、非特許文献6には、ラセミ体の1,2ービス(4ーN,Nージメチルアミノフェニル)エチレンジアミン及びジクロロ(1,2ービス(4ーN,Nージメチルアミノフェニル)エチレンジアミン)白金(II) 錯体、及び該白金錯体を用いた抗癌効果について記載されている。しかしながら、非特許文献6には前記ジアミン類及び前記白金錯体の光学活性体についての記載はなく、また、前記白金錯体を不斉水素化触媒として用いることについての記載もなされていない。

[0004] 特許文献1:特開平5-170780号公報

非特許文献1:Chem Rev., 92, 1051-1069(1992)

非特許文献2:J. Am. Chem. Soc., vol. 117, 7562-7563(1995)

非特許文献3:J. Am. Chem. Soc., vol. 118, 4916-4917(1996)

非特許文献4:Tetrahedron Lett., vol. 42, 4041—4043(2001)

非特許文献5:Tetrahedron Lett., vol. 42, 2365-2368(2001)

WO 2005/092830 3 PCT/JP2005/005728

非特許文献6:J. Cancer Res. Clin. Oncol., 114, 347-358(1998) 発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0005] このような状況下、反応混合物中から、高価な貴金属触媒を選択的にかつ容易に 回収できるようにするための水溶性の触媒の開発が望まれており、触媒を容易に回 収することができれば、触媒の再使用が可能となるだけでなく、環境汚染の観点から もクリーンな化学反応を行うことが可能となる。

本発明は上記問題に鑑みなされたものであり、例えばこれを不斉還元触媒として用いてプロキラルなケトン類の不斉還元反応を行うことにより、所望の光学活性アルコール類を高収率で光学純度よく得られるだけでなく、水系溶媒中で使用することができ、しかも反応後は分液や抽出等により容易に触媒を反応生成物と分離することができる。本発明はこのようなリサイクルが可能な水溶性の遷移金属ージアミン錯体を提供することを目的とする。

課題を解決するための手段

[0006] 本発明は、一般式(1)

[化1]

$$R^{5}$$
 R^{6}
 R^{12}
 R^{7}
 R^{11}
 R^{10}
 R^{10}

[式中、 R^1 及び R^2 は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基又は $-SO_2^{13}(R^{13}$ は置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフォリル基又は置換アミノ基を示す。)を示し、 $R^3\sim R^{12}$ は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していても

よいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアラルキルオキシ基又は置換アミノ基を示し、*は不斉炭素を示す。但し、R³~R⁷、及びR⁸~R¹²の内の少なくとも1つは置換アミノ基である。]で表される光学活性ジアミン化合物に関する。

[0007] また、本発明は、一般式(2)

[化2]

[式中、R¹及びR²は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素 基又は一SO₂R¹³(R¹³は置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフォリル基又は 置換アミノ基を示す。)を示し、R³~R¹²は夫々独立して、水素原子、置換基を有して いてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していても よいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有してい てもよいアラルキルオキシ基又は置換アミノ基を示し、Mは遷移金属を示し、Xはハロ ゲン原子を示し、Lは配位子を示し、*は不斉炭素を示す。但し、R³~R⁷、及びR⁸~ R¹²の内の少なくとも1つは置換アミノ基である。]

で表される光学活性遷移金属ージアミン錯体に関する。

[0008] 更に、本発明は、一般式(1)

[化3]

[式中、 R^1 及び R^2 は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基又は $-SO_2R^{13}(R^{13}$ は置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフォリル基又は置換アミノ基を示す。)を示し、 $R^3 \sim R^{12}$ は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアラルキルオキシ基又は置換アミノ基を示し、*は不斉炭素を示す。但し、 $R^3 \sim R^7$ 、及び $R^8 \sim R^{12}$ の内の少なくとも1つは置換アミノ基である。]

で表される光学活性ジアミン化合物と、一般式(3)

$$[MX_{m}L_{n}]_{n} \qquad (3)$$

[式中、Mは遷移金属を示し、Xはハロゲン原子を示し、Lは配位子を示し、mは2又は3を示し、nは0又は1を示し、pは1又は2を示す。]

で表される遷移金属化合物とを反応させることにより得られる光学活性遷移金属ージアミン錯体に関する。

- [0009] 更にまた、本発明は、上記何れかの光学活性遷移金属ージアミン錯体を含んでなる不斉合成用触媒に関する。
- [0010] また、本発明は、一般式(1) [化4]

[式中、 R^1 及び R^2 は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフォリル基又は基又は $-SO_2R^{13}(R^{13}$ は置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフォリル基又は置換アミノ基を示す。)を示し、 $R^3 \sim R^{12}$ は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアラルキルオキシ基又は置換アミノ基を示し、*は不斉炭素を示す。但し、 $R^3 \sim R^7$ 、及び $R^8 \sim R^{12}$ の内の少なくとも1つは置換アミノ基である。]

で表される光学活性ジアミン化合物と、一般式(3)

$$[MX_{m_n}L_n] \qquad (3)$$

[式中、Mは遷移金属を示し、Xはハロゲン原子を示し、Lは配位子を示し、mは2又は3を示し、nは0又は1を示し、pは1又は2を示す。]

で表される遷移金属化合物とを含んでなる不斉合成用触媒に関する。

[0011] 更に、本発明は、ケトン類、より詳細にはプロキラルなケトン類を、前記した本発明 の不斉合成用触媒の存在下で、水溶液中で不斉還元して対応するアルコール類、 より詳細には光学活性アルコール類を製造する方法に関する。

より詳細には、本発明は、一般式(4)

[化5]

$$R^{21}$$
 R^{22} (4)

[式中、R²¹及びR²²は夫々独立して、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基

を有していてもよい複素環基又はフェロセニル基を示す(但し、 $R^{21} \neq R^{22}$ である。)。 また、 R^{21} と R^{22} とが結合して、置換基を有する環状ケトンを形成していてもよい。] で表されるケトン類を、前記した本発明の不斉合成用触媒の存在下、水溶媒中で不 斉還元反応、より詳細には不斉水素移動反応させることを特徴とする、一般式(5) [化6]

$$\begin{array}{c}
\text{OH} \\
R^{21} & R^{22}
\end{array} (5)$$

[式中、*は不斉炭素を示し、R²¹及びR²²は前記と同じ。] で表される光学活性アルコール類の製造方法に関する。

- [0012] 更にまた、本発明は、使用後の不斉合成用触媒(不斉還元触媒)をリサイクルして 使用することを特徴とする前記アルコール累、より詳細には光学活性アルコール類の 製造方法に関する。
- [0013] また、本発明は、一般式(1b) [化7]

[式中、R²は、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基又は一SO₂R¹³(R¹³は置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフォリル基又は置換アミノ基を示す。)を示し、R³~R¹²は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアラルキルオキシ基又は置換アミノ基を示し、R¹³は置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフ

ォリル基又は置換アミノ基を示す。但し、 $R^3 \sim R^7$ 、及び $R^8 \sim R^{12}$ の内の少なくとも1つは置換アミノ基である。]

で表されるジアミン化合物に関する。

さらに、本発明は、前記した本発明の一般式(1b)で表されるジアミン化合物の金属 錯体における配位子としての使用に関する。また、本発明は、前記した一般式(1b) で表されるジアミン化合物の不斉合成反応、より詳細には不斉還元反応における触 媒成分又は触媒用の配位子としての使用に関する。

- [0014] 即ち、本発明者らは、水溶性で、回収が容易でリサイクルが可能な遷移金属錯体について鋭意研究を行った結果、上記一般式(1)で表される光学活性ジアミン化合物を配位子として有する光学活性遷移金属ージアミン錯体を、例えば不斉水素化触媒、不斉水素移動触媒などの不斉還元触媒として用いてプロキラルなケトン類の不斉還元反応を行うことにより、上記課題を解決し、所望の光学活性アルコール類が収率よく、かつ光学純度よく得られることを見出し本発明に到達した。
- [0015] 本発明の光学活性遷移金属ージアミン錯体は、フェニル基に置換アミノ基を有する 光学活性ジアミン化合物を配位子として有していることが特徴である。、本発明の光 学活性遷移金属ージアミン錯体は、還元用の触媒としての活性を有するだけでなく、 触媒全体が水溶性となり、水溶性の新規な触媒を提供することができる。
- [0016] 上記一般式(1)、一般式(2)及びその他の式において、R¹及びR²で示される置換 基を有していてもよい炭化水素基としては、炭化水素基及び置換炭化水素基が挙げられる。

炭化水素基としては、炭素数1~20、好ましくは炭素数1~15、より好ましくは炭素数1~10の炭化水素基、例えば、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アルカジエニル基、アリール基、アラルキル基等が挙げられる。

[0017] アルキル基としては、直鎖状でも、分岐状でも或いは環状でもよい、例えば炭素数 1~20、好ましくは炭素数1~15、より好ましくは炭素数1~10のアルキル基が挙げられ、その具体例としては、例えば、メチル基、エチル基、nープロピル基、2ープロピル基、2ープロピル基、1ープチル基、イソブチル基、tertーブチル基、nーペンチル基、2ーペンチル基、tertーペンチル基、2ーメチルブチル基、3ーメチルブチル基、2、

アルケニル基としては、直鎖状でも分岐状でも或いは環状でもよい、例えば炭素数2~20、好ましくは炭素数2~15、より好ましくは炭素数2~10、更に好ましくは炭素数2~6のアルケニル基が挙げられ、その具体例としては、例えば、エテニル基、プロペニル基、1ーブテニル基、ペンテニル基、ヘキセニル基、ヘプテニル基、オクテニル基、ノネニル基、デセニル基等が挙げられる。

[0018] アルキニル基としては、直鎖状でも分岐状でもよい、例えば炭素数2~20、好ましくは炭素数2~15、より好ましくは炭素数2~10、更に好ましくは炭素数2~6のアルキニル基が挙げられ、その具体例としては、例えば、エチニル基、1ープロピニル基、2ープロピニル基、1ーブチニル基、3ーブチニル基、ペンチニル基、ヘキシニル基等が挙げられる。

アルカジエニル基としては、前記アルキル基の鎖中に二重結合を2個有する、直鎖状でも分岐状でも或いは環状でもよい、例えば、炭素数4以上、好ましくは炭素数4~20、より好ましくは炭素数4~15、更に好ましくは炭素数4~10のアルカジエニル基が挙げられ、その具体例としては、例えば、1,3-ブタジエニル基、2,4-ブタジエニル基、2,3-ジメチル-1,3ブタジエニル基等が挙げられる。

[0019] アリール基としては、例えば炭素数6~20、好ましくは炭素数6~15のアリール基が挙げられ、その具体例としては、フェニル基、ナフチル基、アントリル基、ビフェニル基等が挙げられる。

アラルキル基としては、前記アルキル基の少なくとも1個の水素原子が前記アリール基で置換された、例えば炭素数7~20、好ましくは炭素数7~15のアラルキル基が挙げられ、その具体例としては、例えば、ベンジル基、2-フェニルエチル基、1-フェニルプロピル基、3-ナフチルプロピル基等が挙げられる。

[0020] 置換炭化水素基(置換基を有する炭化水素基)としては、上記炭化水素基の少なく

とも1個の水素原子が置換基で置換された炭化水素基が挙げられ、例えば、置換アルキル基、置換アルケニル基、置換アルキニル基、置換アルカジエニル基、置換アリール基、置換アラルキル基等が挙げられる。

置換基としては、置換基を有していてもよい炭化水素基、ハロゲン原子、ハロゲン 化炭化水素基、置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよい アリールオキシ基、置換基を有していてもよいアラルキルオキシ基、置換アミノ基、ニ トロ基、シアノ基等が挙げられる。

[0021] 置換基としての置換基を有していてもよい炭化水素基は、上記置換基を有していて もよい炭化水素基と同じである。

置換基としてのハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等が挙げられる。

置換基としてのハロゲン化炭化水素基は、上記炭化水素基の少なくとも1個の水素 原子が上記ハロゲン原子により置換された炭化水素基が挙げられる。ハロゲン化炭 化水素基の好ましい例としては、例えば、ハロゲン化アルキル基等が挙げられる。ハ ロゲン化アルキル基としては、例えば、炭素数1~10のハロゲン化アルキル基が好ま しいものとして挙げられ、その具体例としては、例えば、クロロメチル基、ブロモメチル 基、2ークロロエチル基、3ーブロモプロピル基、フルオロメチル基、フルオロエチル基 、フルオロプロピル基、フルオロブチル基、フルオロペンチル基、フルオロヘキシル基 、フルオロヘプチル基、フルオロオクチル基、フルオロノニル基、フルオロデシル基、 ジフルオロメチル基、ジフルオロエチル基、フルオロシクロヘキシル基、トリフルオロメ チル基、2, 2, 2ートリフルオロエチル基、3, 3, 3ートリフルオロプロピル基、ペンタフ ルオロエチル基、3, 3, 4, 4, 4ーペンタフルオロブチル基、ペルフルオローnープロ ピル基、ペルフルオロイソプロピル基、ペルフルオローnーブチル基、ペルフルオロイ ソブチル基、ペルフルオローtert-ブチル基、ペルフルオロ-sec-ブチル基、ペル フルオロペンチル基、ペルフルオロイソペンチル基、ペルフルオローtertーペンチル 基、ペルフルオローnーへキシル基、ペルフルオロイソへキシル基、ペルフルオロへ プチル基、ペルフルオロオクチル基、ペルフルオロノニル基、ペルフルオロデシル基 、2-ペルフルオロオクチルエチル基、ペルフルオロシクロプロピル基、ペルフルオロ

シクロペンチル基、ペルフルオロシクロヘキシル基等が挙げられる。

[0022] 置換基としての置換基を有していてもよいアルコキシ基は、アルコキシ基及び置換アルコキシ基が挙げられる。アルコキシ基としては、直鎖状でも分岐状でも或いは環状でもよい、例えば炭素数1~10、好ましくは炭素数1~6のアルコキシ基が挙げられ、その具体例としては、例えば、メトキシ基、エトキシ基、nープロポキシ基、2ープロポキシ基、2ープロポキシ基、2ープトキシ基、イソブトキシ基、tertーブトキシ基、nーペンチルオキシ基、2ーメチルブトキシ基、3ーメチルプロピルオキシ基、nーへキシルオキシ基、2ーメチルペンチルオキシ基、3ーメチルペンチルオキシ基、3ーメチルペンチルオキシ基、4ーメチルペンチルオキシ基、5ーメチルペンチルオキシ基、シクロへキシルオキシ基等が挙げられる。

置換アルコキシ基(置換基を有するアルコキシ基)としては、前記アルコキシ基の少なくとも1個の水素原子が上記置換基で置換されたアルコキシ基が挙げられる。

置換基としての置換基を有していてもよいアリールオキシ基は、アリールオキシ基及 び置換アリールオキシ基が挙げられる。アリールオキシ基としては、例えば炭素数6 ~14のアリールオキシ基が挙げられ、その具体例としては、例えば、フェノキシ基、ナ フチルオキシ基、アントリルオキシ基等が挙げられる。

置換アリールオキシ基(置換基を有するアリールオキシ基)としては、前記アリールオキシ基の少なくとも1個の水素原子が上記置換基で置換されたアリールオキシ基が挙げられる。

[0023] 置換基としての置換基を有していてもよいアラルキルオキシ基は、アラルキルオキシ基及び置換アラルキルオキシ基が挙げられる。アラルキルオキシ基としては、例えば炭素数7~12のアラルキルオキシ基が挙げられ、その具体例としては、例えば、ベンジルオキシ基、2-フェネチルオキシ基、1-フェニルプロポキシ基、2-フェニルプロポキシ基、3-フェニルプロポキシ基、1-フェニルブトキシ基、2-フェニルブトキシ基、3-フェニルブトキシ基、1-フェニルブトキシ基、4-フェニルブトキシ基、4-フェニルペンチルオキシ基、4-フェニルペンチルオキシ基、4-フェニルペンチルオキシ基、4-フェニルペンチルオキシ基、2-フェニルペンチルオキシ基、3-フェニルペンチルオキシ基、4-フェニルペンチルオキシ基、2-フェニルヘキシルオキシ基、3-フェニルヘキシルオキシ基、4-フェニルヘキシ

ルオキシ基、5-フェニルヘキシルオキシ基、6-フェニルヘキシルオキシ基等が挙 げられる。

置換アラルキルオキシ基(置換基を有するアラルキルオキシ基)としては、前記アラルキルオキシ基の少なくとも1個の水素原子が上記置換基で置換されたアラルキルオキシ基が挙げられる。

[0024] 置換基としての置換アミノ基としては、アミノ基の1個又は2個の水素原子がアミノ保護基等の置換基で置換された鎖状又は環状のアミノ基が挙げられる。置換アミノ基の置換基としてのアミノ保護基は、通常、アミノ保護基として用いられているものであれば何れも使用可能であり、例えば「PROTECTIVE GROUPS IN ORGANIC SYNTHESIS THIRD EDITION(JOHN WILEY & SONS、INC.(1999)」にアミノ保護基として記載されているもの等が挙げられる。アミノ保護基の具体例としては、例えば、アルキル基、アリール基、アラルキル基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アラルキルオキシカルボニル基、置換スルホニル基等が挙げられる。

上記アミノ保護基におけるアルキル基、アリール基及びアラルキル基は上記炭化水 素基のところで説明した各基と同じである。

アシル基としては、直鎖状でも分岐状でも或いは環状でもよい、例えば、脂肪族カルボン酸、芳香族カルボン酸等のカルボン酸由来の炭素数1~20のアシル基、例えば、炭素数1~20のアルキルカルボニル基、炭素数3~20のシクロアルキルカルボニル基、炭素数4~20のシクロアルキルアルキルカルボニル基、炭素数6~20のアリールカルボニル基、炭素数7~20のアラルキルカルボニル基などが挙げられ、具体例としては、例えば、ホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、ピバロイル基、ペンタノイル基、ヘキサノイル基、ラウロイル基、ステアロイル基、ベンゾイル基等が挙げられる。

[0025] アルコキシカルボニル基としては、直鎖状でも分岐状でも或いは環状でもよい、例 えば炭素数2~20のアルコキシカルボニル基が挙げられ、その具体例としてメトキシ カルボニル基、エトキシカルボニル基、nープロポキシカルボニル基、2ープロポキシ カルボニル基、nーブトキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基、ペンチルオ キシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基、2-エチルヘキシルオキシカルボニル基、ラウリルオキシカルボニル基、ステアリルオキシカルボニル基、シクロヘキシルオキシカルボニル基等が挙げられる。

アリールオキシカルボニル基としては、例えば炭素数7~20のアリールオキシカルボニル基が挙げられ、その具体例としてフェノキシカルボニル基、ナフチルオキシカルボニル基等が挙げられる。

アラルキルオキシカルボニル基としては、例えば炭素数8~20のアラルキルオキシカルボニル基が挙げられ、その具体例としてベンジルオキシカルボニル基、フェネチルオキシカルボニル基、9-フルオレニルメチルオキシカルボニル基等が挙げられる

[0026] 置換スルホニル基としては、例えばR^a-SO₂-(R^aは置換基を有していてもよい炭化水素基又は置換アミノ基を示す。)で表される置換スルホニル基が挙げられる。R^aで示される置換基を有していてもよい炭化水素基及び置換アミノ基については上記したそれぞれの基と同じである。

置換スルホニル基の具体例としては、例えば、メタンスルホニル基、トリフルオロメタンスルホニル基、ベンゼンスルホニル基、pートルエンスルホニル基、カンファースルホニル基、一SON(CH)。基等が挙げられる。

[0027] アルキル基で置換されたアミノ基、即ち、アルキル置換アミノ基の具体例としては、 例えば、N-メチルアミノ基、N, N-ジメチルアミノ基、N, N-ジエチルアミノ基、N , N-ジイソプロピルアミノ基、N-シクロヘキシルアミノ基等のモノ又はジアルキルア ミノ基が挙げられる。

アリール基で置換されたアミノ基、即ちアリール置換アミノ基の具体例としては、例 えば、Nーフェニルアミノ基、N, Nージフェニルアミノ基、Nーナフチルアミノ基、Nー ナフチルーNーフェニルアミノ基等のモノ又はジアリールアミノ基が挙げられる。

アラルキル基で置換されたアミノ基、即ちアラルキル置換アミノ基の具体例としては、例えば、Nーベンジルアミノ基、N, Nージベンジルアミノ基等のモノ又はジアラルキルアミノ基が挙げられる。

アシル基で置換されたアミノ基、即ちアシルアミノ基の具体例としては、例えば、ホ

ルミルアミノ基、アセチルアミノ基、プロピオニルアミノ基、ピバロイルアミノ基、ペンタノ イルアミノ基、ヘキサノイルアミノ基、ベンゾイルアミノ基等が挙げられる。

[0028] アルコキシカルボニル基で置換されたアミノ基、即ちアルコキシカルボニルアミノ基 の具体例としては、例えば、メトキシカルボニルアミノ基、エトキシカルボニルアミノ基、 n-プロポキシカルボニルアミノ基、n-ブトキシカルボニルアミノ基、tert-ブトキシ カルボニルアミノ基、ペンチルオキシカルボニルアミノ基、ヘキシルオキシカルボニル アミノ基等が挙げられる。

アリールオキシカルボニル基で置換されたアミノ基、即ちアリールオキシカルボニル アミノ基の具体例としては、例えば、アミノ基の1個の水素原子が前記したアリールオ キシカルボニル基で置換されたアミノ基が挙げられ、その具体例としては、例えば、フェノキシカルボニルアミノ基、ナフチルオキシカルボニルアミノ基等が挙げられる。

アラルキルオキシカルボニル基で置換されたアミノ基、即ちアラルキルオキシカルボニルアミノ基の具体例としては、例えば、ベンジルオキシカルボニルアミノ基、フェネチルオキシカルボニルアミノ基等が挙げられる。

置換スルホニル基で置換されたアミノ基の具体例としては、例えば、 $-NHSO_2CH_3$ 、 $-NHSO_2C_{6-5}$ 、 $-NHSO_2C_{6-4}$ 、 $-NHSO_2C_{6-5}$ 、 $-NHSO_2C_{6-5}$ 、 $-NHSO_2C_{6-5}$ 、 $-NHSO_2C_{6-5}$ 、 $-NHSO_2C_{6-5}$ 等が挙げられる。

また、環状アミノ基としては、例えばアルキレン基で結合して含窒素環を形成する場合等が挙げられる。アルキレン基としては、直鎖状でも分岐状でもよい、例えば炭素数1~6のアルキレン基が挙げられ、具体例としては、例えば、メチレン基、エチレン基、プロピレン基、トリメチレン基、ブチレン基、2ーメチルプロピレン基、ペンチレン基、2,2ージメチルプロピレン基、2ーエチルプロピレン基、ヘキシレン基等が挙げられる。また、前記アルキレン基は、該アルキレン基の末端又は鎖中の任意の位置に酸素原子、窒素原子、カルボニル基等や二重結合を有していてもよい。

[0029] 本発明における「置換基を有していてもよい炭化水素基」としては、置換基を有して いてもよい炭素数1~20、好ましくは炭素数1~15、より好ましくは炭素数1~10の 炭化水素基:ハロゲン原子:1又は2以上のハロゲン原子で置換された炭素数1~20 、好ましくは炭素数1~15、より好ましくは炭素数1~10の炭化水素基(ハロゲン化炭 化水素基);置換基を有していてもよい炭素数1~20、好ましくは炭素数1~15、より 好ましくは炭素数1~10のアルコキシ基:置換基を有していてもよい炭素数6~20、 好ましくは炭素数6~15のアリールオキシ基:置換基を有していてもよい炭素数7~2 0、好ましくは炭素数7~15のアラルキルオキシ基;炭素数1~20、好ましくは炭素数 1~15、より好ましくは炭素数1~10のアルキル基、炭素数6~20、好ましくは炭素 数6~15のアリール基、炭素数7~20、好ましくは炭素数7~15のアラルキル基、脂 肪族カルボン酸、芳香族カルボン酸等のカルボン酸由来の炭素数1~20のアシル 基、炭素数1~15、より好ましくは炭素数1~10のアルコキシカルボニル基、炭素数 6~20、好ましくは炭素数6~15のアリールオキシカルボニル基、炭素数7~20、好 ましくは炭素数7~15のアラルキルオキシカルボニル基、及び式R^a-SO_o-(R^aは 置換基を有していてもよい炭化水素基又は置換アミノ基を示す。)で表される置換ス ルホニル基、及び炭素鎖中に酸素原子、窒素原子、カルボニル基を有していてもよ い炭素数1~6のアルキレン基からなる群から選ばれた1種又は2種の置換基で置換 された置換アミノ基:ニトロ基:及びシアノ基からなる群から選ばれた1種又は2種以上 の置換基で置換されていてもよい炭素数1~20、好ましくは炭素数1~15、より好ま しくは炭素数1~10の炭化水素基であるということができる。

上記一般式(1)、(2)及びその他の式において、R¹及びR²で示される-SO₂R¹³における、R¹³で示される置換基を有していてもよい炭化水素基及び置換アミノ基は、上記したものと同じでよい。ここにおける置換アミノ基としては、前記したものと同じであり、例えば、炭素数1~20、好ましくは炭素数1~15、より好ましくは炭素数1~10のアルキル基、炭素数6~20、好ましくは炭素数6~15のアリール基、炭素数7~20、好ましくは炭素数7~15のアラルキル基、脂肪族カルボン酸、芳香族カルボン酸等のカルボン酸由来の炭素数1~20のアシル基、炭素数1~15、より好ましくは炭素数1~10のアルコキシカルボニル基、炭素数6~20、好ましくは炭素数6~15のアリー

ルオキシカルボニル基、炭素数7~20、好ましくは炭素数7~15のアラルキルオキシカルボニル基、及び式R^a-SO₂-(R^aは置換基を有していてもよい炭化水素基又は置換アミノ基を示す。)で表される置換スルホニル基、及び炭素鎖中に酸素原子、窒素原子、カルボニル基を有していてもよい炭素数1~6のアルキレン基からなる群から選ばれた1種又は2種の置換基で置換された置換アミノ基ということができる。

前記R¹³におけるカンフォリル基は、ショウノウ(canphor)のひとつの水素原子が取れた基からなる基であり、当該ショウノウはd体でもl体であっても、またラセミ体であってもよい。

上記一般式(1)、(2)及びその他の式において、 $R^3 \sim R^{12}$ で示される置換基を有していてもよい炭化水素基は、上記 R^1 及び R^2 で説明した置換基を有していてもよい炭化水素基と同じでよい。

置換基を有していてもよい複素環基としては、複素環基及び置換複素環基が挙げられる。複素環基としては、脂肪族複素環基及び芳香族複素環基が挙げられる。

[0030] 脂肪族複素環基としては、例えば、炭素数2~14で、異種原子として少なくとも1個、好ましくは1~3個の例えば窒素原子、酸素原子及び/又は硫黄原子等のヘテロ原子を含んでいる、5~8員、好ましくは5又は6員の単環の脂肪族複素環基、多環又は縮合環の脂肪族複素環基が挙げられる。脂肪族複素環基の具体例としては、例えば、ピロリジルー2ーオン基、ピペリジノ基、ピペラジニル基、モルホリノ基、モルホリール基、テトラヒドロフリル基、テトラヒドロピラニル基等が挙げられる。

芳香族複素環基としては、例えば、炭素数2~15で、異種原子として少なくとも1個、好ましくは1~3個の窒素原子、酸素原子及び/又は硫黄原子等の異種原子を含んでいる、5~8員、好ましくは5又は6員の単環式へテロアリール基、多環式又は縮合環式のヘテロアリール基が挙げられ、その具体例としては、例えば、フリル基、チェニル基、ピリジル基、ピリミジル基、ピラジル基、ピリダジル基、ピラブリル基、イミダブリル基、オキサブリル基、チアブリル基、ベンブフリル基、ベンブチエニル基、キノリル基、インキノリル基、キノキサリル基、フタラジル基、キナブリル基、ナフチリジル基、シンノリル基、ベンブイミダブリル基、ベンブオキサブリル基、ベンブチアブリル基、アクリジル基、アクリジニル基等が挙げられる。

[0031] 置換複素環基(置換基を有する複素環基)としては、上記複素環基の少なくとも1個 の水素原子が置換基で置換された複素環基、即ち、置換脂肪族複素環基及び置換 芳香族複素環基が挙げられる。置換基としては、上記R1及びR2で説明した置換基を 有していてもよい炭化水素基における置換基と同じでよい。したがって、本発明にお ける「置換基を有していてもよい複素環基」としては、置換基を有していてもよい炭素 数1~20、好ましくは炭素数1~15、より好ましくは炭素数1~10の炭化水素基:ハ ロゲン原子:1又は2以上のハロゲン原子で置換された炭素数1~20、好ましくは炭 素数1~15、より好ましくは炭素数1~10の炭化水素基(ハロゲン化炭化水素基); 置換基を有していてもよい炭素数1~20、好ましくは炭素数1~15、より好ましくは炭 素数1~10のアルコキシ基;置換基を有していてもよい炭素数6~20、好ましくは炭 素数6~15のアリールオキシ基:置換基を有していてもよい炭素数7~20、好ましく は炭素数7~15のアラルキルオキシ基:炭素数1~20、好ましくは炭素数1~15、よ り好ましくは炭素数1~10のアルキル基、炭素数6~20、好ましくは炭素数6~15の アリール基、炭素数7~20、好ましくは炭素数7~15のアラルキル基、脂肪族カルボ ン酸、芳香族カルボン酸等のカルボン酸由来の炭素数1~20のアシル基、炭素数1 ~15、より好ましくは炭素数1~10のアルコキシカルボニル基、炭素数6~20、好ま しくは炭素数6~15のアリールオキシカルボニル基、炭素数7~20、好ましくは炭素 数7~15のアラルキルオキシカルボニル基、及び式R³-SOg-(R³は置換基を有し ていてもよい炭化水素基又は置換アミノ基を示す。)で表される置換スルホニル基、 及び炭素鎖中に酸素原子、窒素原子、カルボニル基を有していてもよい炭素数1~ 6のアルキレン基からなる群から選ばれた1種又は2種の置換基で置換された置換ア ミノ基:ニトロ基:及びシアノ基からなる群から選ばれた1種又は2種以上の置換基で 置換されていてもよい、異種原子として少なくとも1個、好ましくは1~3個の例えば窒 素原子、酸素原子及び硫黄原子等からなるヘテロ原子を含んでいる、5~8員、好ま しくは5又は6員の単環、多環又は縮合環の飽和又は不飽和の複素環基ということが できる。

 $R^3 \sim R^{12}$ で示される置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基及び置換基を有していてもよいアラルキルオキシ基は、上記 R^1

及びR²で説明した置換基を有していてもよい炭化水素基の置換基として説明した、 置換基を有していてもよい炭素数1~20、好ましくは炭素数1~15、より好ましくは炭 素数1~10のアルコキシ基、置換基を有していてもよい炭素数6~20、好ましくは炭 素数6~15のアリールオキシ基及び置換基を有していてもよい炭素数7~20、好ま しくは炭素数7~15のアラルキルオキシ基と同じでよい。これらの置換基としては、前 記してきた、置換基を有していてもよい炭素数1~20、好ましくは炭素数1~15、より 好ましくは炭素数1~10の炭化水素基:ハロゲン原子:1又は2以上のハロゲン原子 で置換された炭素数1~20、好ましくは炭素数1~15、より好ましくは炭素数1~10 の炭化水素基(ハロゲン化炭化水素基):置換基を有していてもよい炭素数1~20、 好ましくは炭素数1~15、より好ましくは炭素数1~10のアルコキシ基;置換基を有し ていてもよい炭素数6~20、好ましくは炭素数6~15のアリールオキシ基:置換基を 有していてもよい炭素数7~20、好ましくは炭素数7~15のアラルキルオキシ基:炭 素数1~20、好ましくは炭素数1~15、より好ましくは炭素数1~10のアルキル基、 炭素数6~20、好ましくは炭素数6~15のアリール基、炭素数7~20、好ましくは炭 素数7~15のアラルキル基、脂肪族カルボン酸、芳香族カルボン酸等のカルボン酸 由来の炭素数1~20のアシル基、炭素数1~15、より好ましくは炭素数1~10のア ルコキシカルボニル基、炭素数6~20、好ましくは炭素数6~15のアリールオキシカ ルボニル基、炭素数7~20、好ましくは炭素数7~15のアラルキルオキシカルボニル 基、及び式 R^a - SO_2 -(R^a は置換基を有していてもよい炭化水素基又は置換アミノ 基を示す。)で表される置換スルホニル基、及び炭素鎖中に酸素原子、窒素原子、カ ルボニル基を有していてもよい炭素数1~6のアルキレン基からなる群から選ばれた1 種又は2種の置換基で置換された置換アミノ基;ニトロ基;及びシアノ基からなる群か ら選ばれた1種又は2種以上の置換基が挙げられる。

[0032] R³~R¹²で示される置換アミノ基としては、前記した置換アミノ基と同じであっても異なっていてもよく、例えば-NR¹⁴R¹⁵(R¹⁴及びR¹⁵は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアシル基、置換基を有していてもよいアルコキシカルボニル基、置換基を有していてもよいアリールオキシカルボニル基、置換基を有していてもよいアラル

キルオキシカルボニル基又は置換スルホニル基等を示す。また、 R^{14} と R^{15} とが互いに結合して環を形成していてもよい。但し、 R^{14} 及び R^{15} が同時に水素原子とはならない。)で示されるものであってもよい。

[0033] R¹⁴及びR¹⁵で示される置換基を有していてもよいアルコキシカルボニル基としては、アルコキシカルボニル基及び置換アルコキシカルボニル基が挙げられる。

アルコキシカルボニル基としては、直鎖状でも分岐状でも或いは環状でもよい、例えば炭素数2~20のアルコキシカルボニル基が挙げられ、その具体例としては、例えば、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、nープロポキシカルボニル基、2ープロポキシカルボニル基、nーブトキシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基、ペンチルオキシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基、2ーエチルヘキシルオキシカルボニル基、ラウリルオキシカルボニル基、ステアリルオキシカルボニル基、シクロヘキシルオキシカルボニル基等が挙げられる。

置換アルコキシカルボニル基(置換基を有するアルコキシカルボニル基)としては、 上記アルコキシカルボニル基の少なくとも1個の水素原子が置換基で置換されたア ルコキシカルボニル基が挙げられる。置換基としては、上記R¹及びR²で説明した置 換基を有していてもよい炭化水素基における置換基と同じでよい。

置換アルコキシカルボニル基の具体例としては、例えば、2, 2, 2ートリクロロエトキシカルボニル基、1, 1ージメチルー2, 2, 2ートリクロロエトキシカルボニル基等が挙げられる。

[0034] 置換基を有していてもよいアリールオキシカルボニル基としては、アリールオキシカルボニル基及び置換アリールオキシカルボニル基が挙げられる。

アリールオキシカルボニル基としては、例えば炭素数7~20のアリールオキシカルボニル基が挙げられ、その具体例としては、例えば、フェノキシカルボニル基、ナフチルオキシカルボニル基等が挙げられる。

置換アリールオキシカルボニル基(置換基を有するアリールオキシカルボニル基)としては、上記アリールオキシカルボニル基の少なくとも1個の水素原子が置換基で置換されたアリールオキシカルボニル基が挙げられる。置換基としては、上記R¹及びR²で説明した置換基を有していてもよい炭化水素基における置換基と同じでよい。

置換基を有していてもよいアラルキルオキシカルボニル基としては、アラルキルオキシカルボニル基及び置換アラルキルオキシカルボニル基が挙げられる。

アラルキルオキシカルボニル基としては、例えば炭素数8~20のアラルキルオキシカルボニル基が挙げられ、その具体例としては、例えば、ベンジルオキシカルボニル基、フェニルエトキシカルボニル基、9-フルオレニルメチルオキシカルボニル基等が挙げられる。

[0035] 置換アラルキルオキシカルボニル基(置換基を有するアラルキルオキシカルボニル基)としては、上記アラルキルオキシカルボニル基の少なくとも1個の水素原子が置換基で置換されたアラルキルオキシカルボニル基が挙げられる。置換基としては、上記R¹及びR²で説明した置換基を有していてもよい炭化水素基における置換基と同じでよい。

置換アラルキルオキシカルボニル基の具体例としては、例えば、4-ニトロベンジルオキシカルボニル基、4-メトキシベンジルオキシカルボニル基、4-メチルベンジルオキシカルボニル基等が挙げられる

[0036] 置換アミノ基の具体例としては、アルキル基で置換されたアミノ基、アリール基で置換されたアミノ基、アラルキル基で置換されたアミノ基、アシル基で置換されたアミノ基、アルコキシカルボニル基で置換されたアミノ基、アリールオキシカルボニル基で置換されたアミノ基、アラルキルオキシカルボニル基で置換されたアミノ基、置換スルホニル基で置換されたアミノ基等が挙げられる。

アルキル基で置換されたアミノ基、即ち、アルキル置換アミノ基の具体例としては、例えば、Nーメチルアミノ基、N, Nージメチルアミノ基、N, Nージエチルアミノ基、N, Nージイソプロピルアミノ基、Nーシクロヘキシルアミノ基等のモノ又はジアルキルアミノ基が挙げられる。

アリール基で置換されたアミノ基、即ちアリール置換アミノ基の具体例としては、例 えば、N-フェニルアミノ基、N, N-ジフェニルアミノ基、N-ナフチルアミノ基、N-ナフチル-N-フェニルアミノ基等のモノ又はジアリールアミノ基が挙げられる。

アラルキル基で置換されたアミノ基、即ちアラルキル置換アミノ基の具体例としては

、例えば、Nーベンジルアミノ基、N, Nージベンジルアミノ基等のモノ又はジアラルキルアミノ基が挙げられる。アシル基で置換されたアミノ基、即ちアシルアミノ基の具体例としては、例えば、ホルミルアミノ基、アセチルアミノ基、プロピオニルアミノ基、ピバロイルアミノ基、ペンタノイルアミノ基、ヘキサノイルアミノ基、ベンゾイルアミノ基等が挙げられる。

[0037] アルコキシカルボニル基で置換されたアミノ基、即ちアルコキシカルボニルアミノ基 の具体例としては、例えば、メトキシカルボニルアミノ基、エトキシカルボニルアミノ基、 n-プロポキシカルボニルアミノ基、n-ブトキシカルボニルアミノ基、tert-ブトキシ カルボニルアミノ基、ペンチルオキシカルボニルアミノ基、ヘキシルオキシカルボニル アミノ基等が挙げられる。

アリールオキシカルボニル基で置換されたアミノ基、即ちアリールオキシカルボニル アミノ基の具体例としては、例えば、アミノ基の1個の水素原子が前記したアリールオ キシカルボニル基で置換されたアミノ基が挙げられ、その具体例としては、例えば、フ ェノキシカルボニルアミノ基、ナフチルオキシカルボニルアミノ基等が挙げられる。

アラルキルオキシカルボニル基で置換されたアミノ基、即ちアラルキルオキシカルボニルアミノ基の具体例としては、例えば、ベンジルオキシカルボニルアミノ基等が挙げられる。

置換スルホニル基で置換されたアミノ基の具体例としては、例えば、 $-NHSO_2CH_3$ 、 $-NHSO_2C_6H_5$ 、 $-NHSO_2C_6H_4$ CH $_3$ 、 $-NHSO_2CF_3$ 、 $-NHSO_2N(CH_3)_2$ 等が挙げられる。

[0038] また、R¹⁴とR¹⁵とが互いに結合して環を形成する場合としては、例えばアルキレン基で結合して含窒素環を形成する場合等が挙げられる。アルキレン基としては、直鎖状でも分岐状でもよい、例えば炭素数1~6のアルキレン基が挙げられ、具体例としては、例えば、メチレン基、エチレン基、プロピレン基、トリメチレン基、ブチレン基、2ーメチルプロピレン基、ペンチレン基、2,2ージメチルプロピレン基、2ーエチルプロピレン基、ヘキシレン基等が挙げられる。また、前記アルキレン基は、該アルキレン基の末端又は鎖中の任意の位置に酸素原子、窒素原子、カルボニル基等や二重結合を有していてもよい。

酸素原子、窒素原子、カルボニル基等を有するアルキレン基の具体例としては、例えば、 $-CH_2CH_2OCH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2OCH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2OCH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2OCH_2CH_2-$ 等が挙げられる。 R^{14} と R^{15} とが互いに結合して環を形成する場合の置換アミノ基の具体例としては、 例えば、ピペリジノ基、モルホリノ基等が挙げられる。

[0039] 上記一般式(1)、(2)及びその他の式において、 $R^3 \sim R^7$ 、及び $R^8 \sim R^{12}$ の内の少なくとも1つは置換アミノ基であることを要すが、 $R^3 \sim R^7$ 、及び $R^8 \sim R^{12}$ のそれぞれにおいて、少なくとも1つが置換アミノ基であることがより好ましい。

上記一般式(2)、(3)及びその他の式において、Mで示される遷移金属としては、例えば元素の周期表の第8~10族の遷移金属、好ましくは元素の周期表の第8~9族の遷移金属等が挙げられ、好ましい具体例としては、例えば、ルテニウム、ロジウム、イリジウム等が挙げられる。。

Xで示されるハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等が挙げられ、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等が好ましい。

[0040] Lで示される配位子は、中性配位子が好ましい。中性配位子としては、アルキル基で置換されていてもよい芳香族化合物、オレフィン化合物、その他の中性配位子等が挙げられる。

アルキル基で置換されていてもよい芳香族化合物としては、無置換の芳香族化合物及びアルキル置換芳香族化合物が挙げられる。

無置換の芳香族化合物としては、ベンゼン等が挙げられる。

アルキル置換芳香族化合物としては、例えば、前記芳香族化合物の少なくとも1個の水素原子がメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基等の炭素数1~3のアルキル基で置換された芳香族化合物が挙げられ、その具体例としては、例えば、トルエン、pーシメン、ヘキサメチルベンゼン、1,3,5ートリメチルベンゼン(メシチレン)等が挙げられる。

オレフィン化合物としては、例えば、エチレン、シクロペンタジエン、1,5-シクロオクタジエン(cod)、ノルボルナジエン(nbd)、ペンタメチルシクロペンタジエン等が挙げられる。

その他の中性配位子としては、N. N-ジメチルホルムアミド(DMF)、アセトニトリル

、ベンゾニトリル、アセトン、クロロホルム等が挙げられる。

[0041] 本発明の上記一般式(1)で表される光学活性ジアミン化合物[以下、光学活性ジアミン化合物(1)と略す。]には、(1R, 2R)、(1S, 2S)、(1R, 2S)、(1S, 2R)体が含まれるが、中でも、(1R, 2R)、(1S, 2S)体が好ましいものとして挙げられる。

上記光学活性ジアミン化合物 (1) の具体例としては、例えば、(1R, 2R) -1, 2-ジ(4-N, N-ジメチルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1S, 2S) -1, 2-ジ(4-N, N-ジメチルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1R, 2R) -1, 2-ジ(4-N, N-ジエチルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1S, 2S) -1, 2-ジ(4-N, N-ジエチルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1R, 2R) -1, 2-ジ(4-N, N-ジプロピルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1S, 2S) -1, 2-ジ(4-N, N-ジプロピルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1S, 2S) -1, 2-ジ(4-N, N-ジプロピルアミノフェニル) エチレンジアミン等、及び後述する一般式(1b) で表されるジアミン化合物の光学活性体等が挙げられる。

[0042] 上記一般式(1b)で表されるジアミン化合物は、ラセミ体を含めて全て新規化合物であるが、その中でも光学活性な同ジアミン化合物は、上記光学活性ジアミン化合物(1)の好ましい例として挙げられるものであり、有用性が高い。

一般式(1b)で表されるアミン化合物の内の光学活性ジアミン化合物の具体例としては、例えば、(1R, 2R) - (Nーベンゼンスルホニル) - 1, 2ージ(4-N, Nージメチルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1S, 2S) - (Nーベンゼンスルホニル) - 1, 2ージ(4-N, Nージメチルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1R, 2R) - (N-pートルエンスルホニル) - 1, 2ージ(4-N, Nージメチルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1R, 2R) - (N-pートルエンスルホニル) - 1, 2ージ(4-N, Nージメチルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1S, 2S) - (N-pートルエンスルホニル) - 1, 2ージ(4-N, Nージメチルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1R, 2R) - (Nーメタンスルホニル) - 1, 2ージ(4-N, Nージメチルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1R, 2R) - (Nートリフルオロメタンスルホニル) - 1, 2ージ(4-N, Nージメチルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1R, 2R) - (Nードリフルオロメタンスルホニル) - 1, 2ージ(4-N, Nージメチルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1S, 2S) - (Nードリフルオロメクンスルホニル) - 1, 2ージ(4-N, Nージメチルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1S, 2S) - (Nーベンゼンスルホニル) - 1, 2ージ(4-N, Nージエチルアミノフェニル) エチレンジアミン、(1S, 2S) -

(N-ベンゼンスルホニル)-1, 2-ジ(4-N, N-ジェチルアミノフェニル)ェチレンジアミン、<math>(1R, 2R)-(N-ベンゼンスルホニル)-1, 2-ジ(4-N, N-ジプロピルアミノフェニル)ェチレンジアミン、<math>(1S, 2S)-(N-ベンゼンスルホニル)-1, $2-\widetilde{y}$

[0043] 上記光学活性ジアミン化合物(1)の他の好ましい例としては、下記一般式(1a) 「化8]

$$R^{15}$$
 R^{16}
 R^{16}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{17}
 R^{18}
 R^{19}
 R^{19}

[式中、 $R^1 \sim R^4$ 、 $R^6 \sim R^9$ 、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{14} 、 R^{15} 及び*は前記と同じ。] で表される光学活性ジアミン化合物が挙げられる。

[0044] また、上記一般式(1b)で表されるジアミン化合物の内の光学活性ジアミン化合物 の好ましい例(光学活性ジアミン化合物(1)の好ましい例でもあるが)としては、下記 一般式(1c)

[化9]

[式中、 $R^2 \sim R^4$ 、 $R^6 \sim R^9$ 、 $R^{11} \sim R^{15}$ 及び*は前記と同じ。] で表される光学活性ジアミン化合物が挙げられる。

[0045] 本発明の上記一般式(2)で表される光学活性遷移金属 - ジアミン錯体[以下、光学活性遷移金属 - ジアミン錯体(2)と略す。]には、(1R, 2R)、(1S, 2S)、(1R, 2S)、(1S, 2R)体が含まれるが、中でも、(1R, 2R)、(1S, 2S)体が好ましいものとして挙げられる。

光学活性遷移金属 - ジアミン錯体(2)の具体例としては、例えば下記の化合物等が挙げられる。

[化10]

$$R^{15}$$
 R^{15}
 R

 $R^{1}, R^{2} : H, -SO_{2}C_{6}H_{5}, -SO_{2}C_{6}H_{4}-p-CH_{3}, -SO_{2}C_{6}H_{4}-p-SO_{3}Na, -SO_{2}CF_{3}, -SO_{2}CF_{3}$

 R^{14} , R^{15} : CH_3 , C_2H_5 , C_3H_7

M : Ru, Rh, Ir X : CI, Br, I

[化11]

[0046] 本発明の上記一般式(2)で表される光学活性遷移金属 - ジアミン錯体の好ましい 例としては、下記一般式(2a)

[式中、 $R^1 \sim R^4$ 、 $R^6 \sim R^9$ 、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{14} 、 R^{15} 、M、X、L及び*は前記と同じ。] で表される光学活性遷移金属-ジアミン錯体が挙げられる。

本発明の上記一般式(1)で表される光学活性ジアミン化合物、及び上記一般式(2)で表される光学活性遷移金属ージアミン錯体は、必要に応じて各々酸塩であってもよい。即ち、上記一般式(1)で表される光学活性ジアミン化合物、及び一般式(2)で表される光学活性遷移金属ージアミン錯体は、これらの酸塩も本発明の範囲に含まれ、また、酸塩を形成していなくても、実質的に酸塩となっているものも含まれる。

上記一般式(1)で表される光学活性ジアミン化合物の酸塩としては、例えば、一般式(1d)

[化12]

[式中、Qは酸を示し、cは自然数を示し、 $R^1 \sim R^{12}$ 及び*は前記と同じ。] で表される酸塩が挙げられる。

また、上記一般式(2)で表される光学活性遷移金属 - ジアミン錯体の酸塩としては

、例えば、一般式(2c)

[化13]

[式中、Q'は酸を示し、dは自然数を示し、 $R^1 \sim R^{12}$ 、X、L及び*は前記と同じ。] で表される酸塩が挙げられる。

前記一般式(1d)及び(2c)におけるQ及びQ'で示される酸としては、前記一般式(1)で表される光学活性ジアミン化合物及び前記一般式(2)で表される光学活性遷移 金属ージアミン錯体と酸塩を形成することができるもの、又は、実質的に酸塩を形成 することができるものであれば特に限定されないが、その酸としては、無機酸、有機酸 、ルイス酸等が挙げられる。無機酸としては、例えば、塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン 酸、テトラフルオロホウ酸、過塩素酸、過ヨウ素酸等が挙げられる。有機酸としては、 例えば、ギ酸、酢酸、吉草酸、ヘキサン酸、クエン酸、クロロ酢酸、ジクロロ酢酸、トリク ロロ酢酸、トリフルオロ酢酸、安息香酸、サリチル酸、シュウ酸、コハク酸、マロン酸、フ タル酸、酒石酸、リンゴ酸、グリコール酸等のカルボン酸;メタンスルホン酸、ベンゼン スルホン酸、pートルエンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸等のスルホン酸等 が挙げられる。ルイス酸としては、例えば、塩化アルミニウム、臭化アルミニウム等の ハロゲン化アルミニウム:塩化ジエチルアルミニウム、臭化ジエチルアルミニウム、塩 化ジイソプロピルアルミニウム等のハロゲン化ジアルキルアルミニウム: トリエトキシア ルミニウム、トリイソプロポキシアルミニウム、トリーtertーブトキシアルミニウム等のトリ アルコキシアルミニウム:四塩化チタン等のハロゲン化チタン:テトライソプロポキシチ タニウム等のテトラアルコキシチタニウム; 三フッ化ホウ素、三塩化ホウ素、三臭化ホウ 素、三フッ化ホウ素ジエチルエーテル錯体等のハロゲン化ホウ素:塩化亜鉛、臭化亜 鉛等のハロゲン化亜鉛等が挙げられる。

これら酸は1種類のみを使用してもよいが、2種類以上の酸を組み合わせて使用することもできる。また、前記一般式(1d)又は(2c)の酸塩としては、1種類の酸塩のみからなるものであってもよいし、2種以上の異なった酸からなる酸塩の混合物(即ち、酸塩の混合物)であってもよい。

c及びdで示される自然数は、少なくとも1であり、 $R^3 \sim R^{12}$ に置換(結合)している置換アミノ基の数にもより、上記光学活性ジアミン化合物と光学活性遷移金属-ジアミン錯体の構造により異なるが、1以上、好ましくは $1\sim12$ 、より好ましくは $2\sim4$ の範囲から適宜選択される。

これらの酸塩は、常法により製造することができる。

本発明で用いられる上記一般式(3)で表される遷移金属化合物[以下、遷移金属 [0047]化合物(3)と略す。]の具体例としては、例えば、[RuClo(benzene)]。、[RuBro($benzene) \]_{2}, \ [RuI_{2}(benzene) \]_{2}, \ [RuCl_{2}(p-cymene) \]_{2}, \ [RuBr_{2}(p-cymene) \]_{2}, \ [RuRr_{2}(p-cymene) \]_{2}, \ [RuRr_{2}(p$ $uI_{2}(p-cymene) \big]_{2}, \\ RuCl_{2}(hexamethylbenzene) \big]_{2}, \\ \big[RuBr_{2}(hexamethylbenzene) \big]_{2}$ $, \left[\text{RuI}_2 (\text{hexamethylbenzene}) \right]_2, \left[\text{RuCl}_2 (\text{mesitylene}) \right]_2, \left[\text{RuBr}_2 (\text{mesitylene}) \right]_2, \left[\text{RuPr}_2 (\text{mesitylene}) \right]_2, \left[\text{R$ RuI_2 (mesitylene)]₂, $[RuCl_2$ (pentamethylcyclopentadiene)]₂, $[RuBr_2$ ($pentamethyl<cyclopentadiene)\,]_2,\, \big[RuI_2(pentamethyl<cyclopentadiene)\,\big]_2,\, \big[RuCl_2(cyclopentadiene),\, [RuCl_2(cyclopentadiene)]_2,\, [RuCl_2(cyclopent$ od)]n,[RuBr $_{2}$ (cod)]n,[RuI $_{2}$ (cod)]n,[RuCl $_{2}$ (nbd)]n,[RuBr $_{2}$ (nbd)]n,[RuI₂(nbd)]n、RuCl₃水和物、RuBr₃水和物、RuI₃水和物、[RhCl₂(${\it cyclopentadiene)} \, \big]_2, \big[{\it RhBr}_2({\it cyclopentadiene}) \, \big]_2, \big[{\it RhI}_2({\it cyclopentadiene}) \, \big]_2, \big[{\it RhBr}_2({\it cyclopentadiene}) \, \big$ $\text{Cl}_{2}(\text{pentamethylcyclopentadiene})$ ₂, $[\text{RhBr}_{2}(\text{pentamethylcyclopentadiene})]$ ₂, [Rh $I_{s}(pentamethylcyclopentadiene)]_{s}, [RhCl(cod)]_{s}, [RhBr(cod)]_{s}, [RhI(cod)]_{s}$ 、[RhCl(nbd)]。、[RhBr(nbd)]。、[RhI(nbd)]。、RhCl。水和物、RhBr。水和物、 RhI₃水和物、[IrCl₂(cyclopentadiene)]₂、[IrBr₂(cyclopentadiene)]₂、[IrI₂(cyclopentadiene)], [IrCl₂ (pentamethylcyclopentadiene)], [IrBr₂ ($pentamethylcyclopentadiene) \]_2, \ [IrI_2(pentamethylcyclopentadiene) \]_2, \ [IrCl(cod)$ $[IrBr(cod)]_{2}$, $[IrI(cod)]_{2}$, $[IrCl(nbd)]_{2}$, $[IrBr(nbd)]_{2}$, $[IrI(nbd)]_{2}$ 1 水和物、IrBr 水和物、IrI 水和物等が挙げられる。なお、前記式中、nは正数を表

し、codは1,5-シクロオクタジエンを表し、nbdはノルボルナジエンを表す。

[0048] 本発明の光学活性ジアミン化合物(1)は、例えば下記のようにして製造することができる。

(1)ジベンゾアジン類の製造

例えば一般式(6)

[化14]

$$R^{4}$$
 R^{5}
 R^{6}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{6}
 R^{7}

[式中、R³~R⁷は前記と同じ。]

で表されるベンズアルデヒド類とヒドラジン塩とを必要に応じて水又は/及び適当な有機溶媒中で反応させることにより、一般式(7)

[化15]

[式中、R³~R⁷は前記と同じ。]

で表されるジベンゾアジン類を得ることができる。

[0049] ヒドラジン塩としては、例えばヒドラジン硫酸塩、ヒドラジン塩酸塩、ヒドラジン酢酸塩 等が挙げられる。

ヒドラジン塩の使用量は、一般式(6)で表されるベンズアルデヒド類に対して、通常 0.3~0.5、好ましくは0.35~0.45の範囲から適宜選択される。

水はヒドラジン塩を溶解するために使用される。水の使用量は、ヒドラジン塩に対して2倍から10倍の範囲から選ばれるが、より好ましくは3~5倍の範囲から適宜選択される。

必要に応じて用いられる水以外の有機溶媒としては、例えば、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、tertーブチルメチルエーテル、ジメトキシエタン、エチレングリコールジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、1,3ージオキソラン等のエーテル類、メタノール、エタノール、2ープロパノール、nーブタノール、2ーエトキシエタノール、ベンジルアルコール等のアルコール類、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸nーブチル、プロピオン酸メチル等のエステル類、ホルムアミド、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド等のアミド類、アセトニトリル等の含シアノ有機化合物類、Nーメチルピロリドン等が挙げられる。これら溶媒は、夫々単独で用いても2種以上適宜組み合わせて用いてもよい。

水以外の有機溶媒の使用量はアルデビドに対して、通常2~10倍、好ましくは3~ 5倍の範囲から適宜選択される。

[0050] 上記反応は、必要に応じて塩基の存在下で行われる。塩基としては、無機塩基、有機塩基等が挙げられる。

無機塩基としては、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸マグネシウム、炭酸カルシウム等の金属炭酸塩、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム等の金属炭酸水素塩、水素化ナトリウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化リチウムアルミニウム等の金属水素化物類、アンモニアガス、アンモニア水等が挙げられる。なお、アンモニア水の場合、その濃度に特に制約はないが、通常10~40%程度が好ましく用いられる。

有機塩基としては、例えばカリウムメトキシド、ナトリウムメトキシド、リチウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウムイソプロポキシド、カリウムtertーブトキシド等のアルカリ金属アルコキシド類、カリウムナフタレニド、例えば酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、酢酸マグネシウム、酢酸カルシウム等のアルカリ・アルカリ土類金属の有機酸塩、例えばトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、N, Nージメチルアニリン、ピペリジン、ピリジン、4ージメチルアミノピリジン、1,5ージアザビシクロ[4.3.0]ノナー5ーエン、1,8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー7ーエン、トリーnーブチルアミン、Nーメチルモルホリン等の有機アミン類、例えば臭化メチルマグネシウム、臭化エチルマグネシウム、臭化プロピルマグネシウム、メチルリチウム、エチルリチウム、プロピルリチウム

、nーブチルリチウム、tertーブチルリチウム等の有機金属化合物類、4級アンモニウム塩等が挙げられる。

塩基の使用量は、例えば28%アンモニア水溶液を使用した場合、ヒドラジン塩の使用量に対して、1.5~2.5当量の範囲、より好ましくは1.7~2.2当量の範囲から適宜選択される。

- [0051] 反応温度は、通常10~50℃、好ましくは20~40℃の範囲から適宜選択される。 反応時間は、通常1~10時間、好ましくは2~6時間の範囲から適宜選択される。 反応終了後は、必要に応じて後処理、精製等を行えばよい。後処理の具体的な方法としては、溶媒抽出、液性変換、転溶、塩析、晶出、再結晶、各種クロマトグラフィー等、自体公知の分離、精製方法が挙げられる。
- [0052] (2)光学活性ジアミン化合物(1)の製造

次に、上記のようにして得られた一般式(7)で表されるジベンゾアジン類を要すれば適当な溶媒中、必要に応じて不活性ガス雰囲気下で転位反応させる。反応終了後は、必要に応じて後処理、精製等を行えばよい。後処理等の具体的な方法は、上記と同じである。

必要に応じて後処理等を行った後、各種クロマトグラフィー等の公知の分離方法により、光学活性体を分離することにより、光学活性ジアミン化合物(1)を得ることができる。

[0053] 転位反応は、ピナコール転位であるが、亜鉛及び四塩化チタンの存在下で行うこと が好ましい。

亜鉛の使用量は、ジベンゾアジン類に対して、通常10当量以上、好ましくは10~1 5当量の範囲から適宜選択される。

四塩化チタンの使用量は、ジベンゾアジン類に対して、通常5~10当量、好ましくは5~8当量の範囲から適宜選択される。

必要に応じて用いられる溶媒としては、例えば、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、デカン、シクロヘキサン等の脂肪族炭化水素類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、ジクロロメタン、1,2-ジクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素、o-ジクロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素類、ジエチルエーテル、ジイソプ

ロピルエーテル、tertーブチルメチルエーテル、ジメトキシエタン、エチレングリコールジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、1,3ージオキソラン等のエーテル類、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸nーブチル、プロピオン酸メチル等のエステル類、ホルムアミド、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド等のアミド類、ジメチルスルホキシド等のスルホキシド類、アセトニトリル等の含シアノ有機化合物類、Nーメチルピロリドン、水等が挙げられる。これら溶媒は、夫々単独で用いても2種以上適宜組み合わせて用いてもよい。

溶媒の使用量は、ジベンゾアジン類に対して、通常5~20倍容量、好ましくは5~1 0倍容量の範囲から適宜選択される。

[0054] 転位反応は、不活性ガス雰囲気下で行うことが好ましい。不活性ガスとしては窒素 ガス、アルゴンガス等が挙げられる。

反応温度は、通常 $-60\sim40$ °C、好ましくは $-40\sim30$ °Cの範囲から適宜選択される。

反応時間は、通常5~24時間、好ましくは10~24時間の範囲から適宜選択される

[0055] (3)N位への置換スルホニル基の導入

N位への置換スルホニル基の導入は、自体公知の方法で行うことができる。

先ず、N位に置換スルホニル基を導入しようとする化合物、例えば光学活性ジアミン化合物(1)とスルホニル化剤とを必要に応じて塩基の存在下、適当な溶媒中で反応させることにより、光学活性Nーモノ(置換スルホニル)ージフェニルエチレンジアミン[上記一般式(1)において、 R^1 又は R^2 の何れか一方が $-SO_2$ R^{13} (R^{13} は前記と同じ。)である光学活性ジアミン化合物。]又は光学活性Nージ(置換スルホニル)ージフェニルエチレンジアミン[上記一般式(1)において、 R^1 及び R^2 が共に $-SO_2$ R^{13} (R^{13} は前記と同じ。)である光学活性ジアミン(上記一般式(1)において、 R^1 及び R^2 が共に $-SO_2$ R^{13} (R^{13} は前記と同じ。)である光学活性ジアミン化合物。]を得ることができる。

[0056] スルホニル化剤としては、例えば一般式(8)

$$R^{13} - SO_{2} - X^{1}$$
 (8)

[式中、X¹はハロゲン原子を示し、R¹³は前記と同じ。] で表されるスルホニルハライド類等が挙げられる。 一般式(8)において、X¹で示されるハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、 臭素原子、ヨウ素原子等が挙げられる。

一般式(8)で表されるスルホニルハライド類の具体例としては、例えば、メタンスルホニルクロリド、エタンスルホニルクロリド、ベンゼンスルホニルクロリド、pートルエンスルホニルクロリド、トリフルオロメタンスルホニルクロリド、2, 4, 6ーメシチルスルホニルクロリド、2, 4, 6ーメンチルスルホニルクロリド、2, 4, 6ートリイソプロピルベンゼンスルホニルクロリド、4ーメトキシベンゼンスルホニルクロリド、4ークロロベンゼンスルホニルクロリド等が挙げられる。

スルホニル化剤の使用量は、光学活性ジアミン化合物(1)1モルに対して、通常0.8~5モル、好ましくは1~2モル、より好ましくは1~1.2モルの範囲から適宜選択される。

[0057] 反応に用いられる塩基としては、無機塩基、有機塩基等が挙げられる。

無機塩基としては、例えば、炭酸カリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウム、水酸化ナトリウム、炭酸マグネシウム、炭酸カルシウム等のアルカリ又はアルカリ土類金属の塩及び水酸化物、水素化ナトリウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化リチウムアルミニウム等の金属水素化物類等が挙げられる。

有機塩基としては、例えばカリウムメトキシド、ナトリウムメトキシド、リチウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウムイソプロポキシド、カリウムtert ーブトキシド等のアルカリ金属アルコキシド類、カリウムナフタレニド、例えば酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、酢酸マグネシウム、酢酸カルシウム等のアルカリ・アルカリ土類金属の有機酸塩、例えばトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、N, Nージメチルアニリン、ピペリジン、ピリジン、4ージメチルアミノピリジン、1,5ージアザビシクロ[4.3.0]ノナー5ーエン、1,8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー7ーエン、トリーnーブチルアミン、Nーメチルモルホリン等の有機アミン類、例えば臭化メチルマグネシウム、臭化エチルマグネシウム、臭化プロピルマグネシウム、メチルリチウム、エチルリチウム、プロピルリチウム、nーブチルリチウム、tertーブチルリチウム等の有機金属化合物類、4級アンモニウム塩等が挙げられる。

本反応においては、これら塩基の中でも有機アミン類が特に好ましい。

塩基の使用量は、光学活性ジアミン化合物(1)に対して、通常1.0~2.0当量、好ましくは1.1~1.2当量の範囲から適宜選択される。

[0058] 反応に用いられる溶媒としては、例えば、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、デカン、シクロヘキサン等の脂肪族炭化水素類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素、ロージクロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、tertーブチルメチルエーテル、ジメトキシエタン、エチレングリコールジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、1,3ージオキソラン等のエーテル類、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサノン等のケトン類、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸nーブチル、プロピオン酸メチル等のエステル類、ホルムアミド、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド等のアミド類、ジメチルスルホキシド等のスルホキシド類、アセトニトリル等の含シアノ有機化合物類、Nーメチルピロリドン、水等が挙げられる。これら溶媒は、夫々単独で用いても2種以上適宜組み合わせて用いてもよい。

溶媒の使用量は、光学活性ジアミン化合物(1)に対して、通常2~10倍容量、好ましくは5~10倍容量の範囲から適宜選択される。

[0059] 反応温度は、通常−10~50℃、好ましくは0~20℃の範囲から適宜選択される。 反応時間は、通常3~20時間、好ましくは5~10時間の範囲から適宜選択される。 得られた光学活性N−モノ又はジ(置換スルホニル)−ジフェニルエチレンジアミンは、反応後、必要に応じて後処理、精製等を行う等は任意である。後処理の具体的な方法としては、溶媒抽出、液性変換、転溶、塩析、晶出、再結晶、各種クロマトグラフィー等、自体公知の分離、精製方法が挙げられる。

このようにして得られた光学活性ジアミン化合物(1)は、不斉合成用触媒として用いられる光学活性遷移金属 - ジアミン錯体の配位子や、光学分割剤等として有用である。

[0060] 本発明の光学活性遷移金属 - ジアミン錯体(2)は、例えば、Angewandt Chemie Int. Ed. Engl., 36, No. 3, 286(1997)等の文献に記載の方法により容易に製造することができる。 Angewandt Chemie Int. Ed. Engl., 36, No. 3, 286(1997)に記載を参照により本明

細書に取り込む。

即ち、例えば、光学活性ジアミン化合物(1)と遷移金属化合物(3)とを常法に従って反応させることにより得ることができる。

また、上記一般式(3)において、nが0である遷移金属化合物(3)を用いる場合には、前記光学活性ジアミン化合物、前記遷移金属化合物及び中性配位子とを常法に従って反応させることにより得ることができる。ここで、上記一般式(3)におけるnが0である遷移金属化合物は、水和物でもよい。

遷移金属化合物(3)の使用量は、光学活性ジアミン化合物(1)に対して、通常0.1 ~1.0当量、好ましくは0.2~0.5当量の範囲から適宜選択される。

- [0061] 光学活性遷移金属ージアミン錯体(2)の製造は、溶媒の存在下で行うことが好ましい。 溶媒としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、ジクロロメタン、1,2ージクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素、oージクロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素類、メタノール、エタノール、2ープロパノール、nーブタノール、2ーエトキシエタノール、ベンジルアルコール等のアルコール類等が挙げられる。これら溶媒は、夫々単独で用いても2種以上適宜組み合わせて用いてもよい。溶媒の使用量は、光学活性ジアミン化合物(1)に対して、通常10~40倍容量、好ましくは10~20倍容量の範囲から適宜選択される。
- [0062] 光学活性遷移金属ージアミン錯体(2)の製造は、必要に応じて塩基の存在下で行うことができる。塩基としては、有機塩基が好ましく、具体的には、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、N, Nージメチルアニリン、ピペリジン、ピリジン、4ージメチルアミノピリジン、1,5ージアザビシクロ[4.3.0]ノナー5ーエン、1,8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー7ーエン、トリーnーブチルアミン、テトラメチルエチレンジアミン、Nーメチルモルホリン等の有機アミン類、カリウムメトキシド、ナトリウムメトキシド、リチウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウムイソプロポキシド、カリウムtertーブトキシド、リチウムメトキシド、カリウムナフタレニド等のアルカリ・アルカリ土類金属のアルコキシド等が挙げられる。

塩基の使用量は、光学活性ジアミン化合物(1)に対して、通常0.5~5当量、好ましくは1~3当量の範囲から適宜選択される。

[0063] 反応温度は光学活性ジアミン化合物(1)や、遷移金属化合物(3)等の種類等により異なるため特に限定されないが、通常0~100℃、好ましくは20~80℃の範囲から適宜選択される。

反応時間は、反応温度や光学活性ジアミン化合物(1)、遷移金属化合物(3)等の種類や使用量等により自ずから異なるため特に限定されないが、通常1~24時間、好ましくは1~8時間の範囲から適宜選択される。

このようにして得られた本発明の光学活性遷移金属ージアミン錯体(2)は、フェニル基に置換アミノ基を有する光学活性ジアミン錯体を配位子として有していることが特徴である。それにより、本発明の光学活性遷移金属ージアミン錯体は、水溶性となるので、有機合成反応用触媒等としての利用価値が高く、例えば不斉合成用触媒等として、就中、不斉還元触媒等として有用である。本発明における不斉還元反応としては、好ましくは分子状水素(即ち、水素ガス。以下同じ。)を用いた水素化反応(接触還元反応)、水素供与体からの水素原子による水素移動反応による還元反応などが挙げられる。本明細書では、これらの反応における触媒を、それぞれ水素化触媒、水素移動触媒と呼び、これらを含む還元反応の触媒を総称して還元触媒と呼ぶ。

[0064] 本発明の光学活性遷移金属ージアミン錯体(2)を、例えば不斉還元触媒として用いた場合、不斉水素化反応中に該光学活性遷移金属ージアミン錯体は、下記一般式(2-1)で表される光学活性遷移金属ージアミンーヒドリド錯体となっている。また、不斉水素化反応終了後には、該水溶性遷移金属ージアミン錯体は、下記一般式(2-2)で表される光学活性遷移金属ーアミド錯体となっている。これら光学活性遷移金属ージアミンーヒドリド錯体及び光学活性遷移金属ーアミド錯体も、本発明の光学活性遷移金属ージアミン錯体の範囲に含まれる。

[化16]

[上記式中、 $R^1 \sim R^{12}$ 、M、L及び*は前記と同じ。]

[0065] 次に、本発明の光学活性遷移金属ージアミン錯体を不斉還元触媒として用いたアルコール類の製造方法について説明する。本発明のアルコール類の製造方法は、前記してきた本発明の光学活性遷移金属ージアミン錯体を触媒として使用することを特徴とするものであり、ケトン類のカルボニル基を分子状水素又は水素供与体の存在下に還元して対応するアルコールとする方法である。この場合に、原料のケトン類としてプロキラルなケトンを使用することにより、光学活性アルコールを製造することができることをさらに特徴とするものである。本発明における光学活性とは、必ずしも光学純度が100%のものではなく、ひとつの光学活性体が他方の光学活性体に比べて多く存在していればよく、例えば、光学純度が50%以上、好ましくは光学純度が70%以上、より好ましくは80%以上であればよい。

本発明のアルコール類の製造方法において使用される原料のケトン類としては、カルボニル基を有する各種のカルボニル化合物が挙げられる。このようなケトン類が還元反応において望ましくない官能基を有している場合には、公知の各種の方法においてこれらの望ましくない官能基を保護して反応に供することができる。本発明の方法における好ましいケトン類としては、例えば次の一般式(4)

[化17]

$$\begin{array}{ccc}
0 & & & \\
R^{21} & & R^{22} & & (4)
\end{array}$$

[式中、R²¹及びR²²は夫々独立して、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基

を有していてもよい複素環基又はフェロセニル基を示す(但し、 $R^{21} \neq R^{22}$ である。)。 また、 R^{21} と R^{22} とが結合して、置換基を有する環状ケトンを形成していてもよい。] で表されるケトン類が挙げられる。

本発明のこの方法により、原料のケトン類に対応したアルコール類を製造することができ、例えば、原料ケトン類として前記した一般式(4)で表されるケトンを使用した場合には、次の一般式(5)

[化18]

$$R^{21} \times R^{22}$$
 (5)

[式中、*は不斉炭素を示し、R²¹及びR²²は前記と同じ。] で表される光学活性アルコールを製造することができる。

上記一般式(4)及び(5)において、R²¹及びR²²で示される置換基を有してもよい炭化水素基は、炭化水素基及び置換炭化水素基を表し、置換基を有していてもよい複素環基は、複素環基及び置換複素環基を表す。炭化水素基及び複素環基は、上記一般式(1)のところで説明した各基と同じである。

置換炭化水素基(置換基を有する炭化水素基)としては、上記炭化水素基の少なくとも1個の水素原子が置換基で置換された炭化水素基が挙げられる。置換炭化水素基としては、置換アルキル基、置換アリール基、置換アルケニル基、置換アルキニル基、置換アラルキル基等が挙げられる。

置換複素環基(置換基を有する複素環基)としては、上記複素環基の少なくとも1個の水素原子が置換基で置換された複素環基が挙げられる。置換複素環基としては、 置換脂肪族複素環基及び置換芳香族複素環基等が挙げられる。

[0066] 置換炭化水素基、置換複素環基の置換基としては、炭化水素基、複素環基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アラルキルオキシ基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アラルキルオキシカルボニル基、アシル基、アシルオキシ基、アルキルチオ基、アラルキルチオ基、アリールチオ基、ハロゲン原子、ハロゲン化炭化水素基、アルキレンジオキシ基、アミノ基、置換アミノ基、シアノ基、ニトロ基、ヒドロ

キシ基、カルボキシ基、スルホ基、スルホニル基、置換シリル基等が挙げられる。

置換基としての炭化水素基及び複素環基は、上記一般式(1)のところで説明した各基と同じである。また、ハロゲン原子、ハロゲン化炭化水素基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アラルキルオキシ基及び置換アミノ基も、上記一般式(1)のところで置換基として説明した各基と同じである。アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アラルキルオキシカルボニル基及びスルホニル基は、上記一般式(1)のところで置換基としての置換アミノ基におけるアミノ基の置換基として説明した各基と同じである。

[0067] 置換基としてのアシルオキシ基としては、脂肪族カルボン酸、芳香族カルボン酸等のカルボン酸由来の例えば炭素数2~18のアシルオキシ基が挙げられ、具体例としては、例えば、アセトキシ基、プロピオニルオキシ基、ブチリルオキシ基、ピバロイルオキシ基、ペンタノイルオキシ基、ヘキサノイルオキシ基、ラウロイルオキシ基、ステアロイルオキシ基、ベンゾイルオキシ基等が挙げられる。

アルキルチオ基としては、直鎖状でも分岐状でも或いは環状でもよい、例えば炭素数1~6のアルキルチオ基が挙げられ、具体例としては、例えば、メチルチオ基、エチルチオ基、nープロピルチオ基、2ープロピルチオ基、nーブチルチオ基、2ーブチルチオ基、イソブチルチオ基、tertーブチルチオ基、ペンチルチオ基、ヘキシルチオ基、シクロヘキシルチオ基等が挙げられる。

アリールチオ基としては、例えば炭素数6~14のアリールチオ基が挙げられ、具体例としては、例えば、フェニルチオ基、ナフチルチオ基等が挙げられる。

アラルキルチオ基としては、例えば炭素数7~15のアラルキルチオ基が挙げられ、 具体例としては、例えば、ベンジルチオ基、2-フェネチルチオ基等が挙げられる。

[0068] 置換基がアルキレンジオキシ基である場合は、例えば上記アリール基やアラルキル 基中の芳香環の隣接した2個の水素原子がアルキレンジオキシ基で置換される。

アルキレンジオキシ基としては、例えば炭素数1~3のアルキレンジオキシ基が挙げられ、その具体例としては、例えば、メチレンジオキシ基、エチレンジオキシ基、トリメチレンジオキシ基、プロピレンジオキシ基等が挙げられる。

置換シリル基としては、例えば、シリル基の3個の水素原子が上記で説明したアル

キル基、アリール基、アラルキル基等の炭化水素基等の置換基で置換されたトリ置換シリル基が挙げられ、具体例としては、例えば、トリメチルシリル基、tertーブチルジメチルシリル基、tertーブチルジフェニルシリル基、トリフェニルシリル基等が挙げられる。

なお、これら置換基は、前記置換基で更に置換されていてもよい。

また、 R^{21} 、 R^{22} におけるフェロセニル基は、フェロセンのひとつの水素原子が取れてできる基である。

[0069] また、一般式(4)において、R²¹とR²²とが互いに結合して、カルボニル基の炭素原子と一緒になって環を形成している場合の環としては、単環、多環、縮合環の何れでもよく、例えば4~8員の脂肪族環等が挙げられる。これらの環は、環を構成する炭素鎖中に、-O-、-NH-等を有していてもよい。

R²¹とR²²とが互いに結合して、カルボニル基と一緒になって環を形成する場合の環の具体例としては、例えば、シクロペンタノン環、シクロペキサノン環、例えば5~7員のラクトン環、例えば5~7員のラクタム環等が挙げられる。これら形成する環は、一般式(4)におけるカルボニル基の炭素原子が、不斉水素化反応により不斉炭素となり得るような環であればよい。

[0070] 一般式(4)で表されるケトン類は、プロキラルなケトン類であればよい。即ち、一般式(4)におけるR²¹及びR²²は水素原子でなく、かつR²¹とR²²が異なる基であればよく、その結果、還元されてできる第2級アルコールの水酸基が結合した炭素原子が不斉炭素原子となるものであればよい。即ち、本発明の方法は、前記した本発明の触媒の存在下に、プロキラルなケトンを還元してキラルなアルコール、より詳細には第2級アルコールを製造することを特徴とするものである。

一般式(4)で表されるケトン類の具体例としては、例えば、メチルエチルケトン、アセトフェノン、ベンザルアセトン、1ーインダノン、3,4ージヒドロー(2H)ーナフタレノンフェロセニルメチルケトン等や、例えば下記に示す化合物等が挙げられる。

[0071] [化19]

 $R^{\chi} \ : \ CH_3, \quad C_2H_5, \quad {}^iPr, \quad n-C_4H_9, \quad etc.$

R^Y: H, 2-CH₃, 3-CH₃, 4-CH₃, 2-CH₃0, 3-CH₃0, 4-CH₃0, 2-tBu, 3-tBu, 4-tBu, 2-CN, 3-CN, 4-CN, 2-Cl, 3-Cl, 4-Cl, 2-Br, 3-Br, 4-Br, etc.

 R^{Z} : CH_{3} , $C_{2}H_{5}$, $C_{3}H_{7}$, $^{\dagger}Pr$, $n-C_{4}H_{9}$, etc.

[0072] [化20]

- [0073] 本発明の製造方法により得られる上記一般式(5)で表される光学活性アルコール 類は、光学活性2級アルコールであるが、その具体例としては、上記一般式(4)で表 されるケトン類の具体例として例示した化合物から誘導される光学活性アルコール類 や、2-ブタノール、フェネチルアルコール等が挙げられる。
- [0074] 本発明の光学活性2級アルコールの製造方法、即ち、上記一般式(4)で表される ケトン類の不斉還元反応は、本発明の不斉合成触媒の存在下、自体公知の方法で 行うことができる。

本発明の不斉合成触媒としては、上記のようにして製造した光学活性遷移金属ージアミン錯体(2)を含んでなる不斉合成触媒、又は/及び光学活性ジアミン化合物(1)と遷移金属化合物(3)とを含んでなる不斉合成触媒が挙げられる。後者の不斉合成触媒を用いた不斉還元反応は、所謂その場で(in situ)行う反応である。

不斉還元反応は、上記光学活性遷移金属 - ジアミン錯体(2)を用いて行う場合には、例えば、Angewandt Chemie Int.Ed.Engl.,36,No.3,288(1997)等の文献に記載の方法で行うことができる。Angewandt Chemie Int.Ed.Engl.,36,No.3,288(1997)の記載を参照して本明細書に取り込む。

また、光学活性ジアミン化合物(1)と遷移金属化合物(3)とを含んでなる不斉合成 触媒を用いてその場で(in situ)不斉還元反応を行う場合には、例えば、

J.Am.Chem.Soc.,vol.118,4916-4917(1996)等の文献に記載の方法で行うことができる。J.Am.Chem.Soc.,vol.118,4916-4917(1996)の記載を参照して本明細書に取り込む。不斉還元反応を、活性な触媒をその場で(in situ)調製して行う場合には、光学活性ジアミン化合物(1)と遷移金属化合物(3)とを予め1~数時間加熱攪拌した反応混合物を用いてもよい。

[0075] 不斉合成触媒の使用量は、ケトン類に対して、通常 10^{-1} ~ 10^{-4} 当量、好ましくは 10^{-2} ~ 10^{-3} 当量の範囲から適宜選択される。

本発明のこの方法は、水溶性の触媒を使用することをさらに特徴とするものである。 したがって、本発明の方法は、溶媒として水又は水を含有する溶媒中で行うことがで きるが、必ずしも水を含有していなくてもよい。例えば、水に溶解しない有機溶媒を用 いて反応を行い、反応後に反応混合物に水を加えて、水相に移行した水溶性の触 媒を回収することもできる。好ましい方法としては、水溶液中での反応や含水溶媒中 での反応が挙げられる。

[0076] 本発明の光学活性アルコール累の製造方法は、溶媒として水を用いて行うことが好ましい。水溶媒中で反応を行うことにより、生成した2級アルコールと、光学活性遷移金属ージアミン錯体を含有する水層とを容易に分離でき、しかも、分離した光学活性遷移金属ージアミン錯体を含有する水層を繰り返し使用する、即ち、リサイクル(再使用)することが可能となる。

水の使用量は、反応基質であるケトン類の種類や溶解度、経済性等を考慮して選択されるが、基質に対して通常5~50質量倍、好ましくは10~40質量倍の範囲から適宜選択される。

[0077] 本発明の光学活性2級アルコールの製造方法は、用いるケトン類の種類等により、 必要に応じて水と有機溶媒とを組み合わせて用いてもよい。

用いられる有機溶媒としては、例えばベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、例えばペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン等の脂肪族炭化水素類、例えばジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン等のハロゲン化炭化水素類、例えばジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、tertーブチルメチルエーテル、ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、1,3ージオキソラン等のエーテル類、例えばメタノール、エタノール、2ープロパノール、nーブタノール、tertーブタノール、ベンジルアルコール等のアルコール類、例えばエチレングリコール、プロピレングリコール、1,2ープロパンジオール、グリセリン等の多価アルコール類、例えばN,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド等のアミド類、アセトニトリル、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド等が挙げられる。これら溶媒は、夫々単独で用いても2種以上適宜組み合わせて用いてもよい。

有機溶媒の使用量は、用いるケトンの重量に対して、通常1~10倍容量、好ましくは2~5倍容量の範囲から適宜選択される。

[0078] 反応温度は、経済性等を考慮して、通常15~100℃、好ましくは20~80℃の範囲から適宜選択され、通常は比較的低温で行うことが望ましい。

反応時間は、用いる不斉水素化触媒の種類や使用量、用いるケトン化合物の種類や濃度、反応温度等の反応条件等により自ずから異なるが、数分~数十時間程度でよく、通常4~48時間、好ましくは6~24時間の範囲から適宜選択される。

本発明の光学活性アルコールの製造方法は、反応形式がバッチ式であっても連続式であっても実施することができる。

[0079] 本発明の光学活性アルコールの製造方法、即ち、上記一般式(4)で表されるケトン 類の不斉還元反応は、例えば、分子状水素を用いた水素化(接触還元)反応や、水 素供与体を用いた水素移動反応によって行われる。 分子状水素を用いた水素化(接触還元)反応は、公知の方法に準じて常圧又は加 圧下で、分子状水素と反応混合物を接触させて行うことができる。本発明の光学活 性遷移金属 – ジアミン混合物又はその錯体からなる触媒は均一系触媒として使用す ることもでき、また不均一系触媒として使用することもできる。

また、水素供与体を用いる水素移動反応は、水素供与性物質を反応系内に存在させて行われる。水素供与性物質は、有機化合物又は/及び無機化合物あって、反応系内で、例えば熱的作用やpHの調整や触媒作用によって水素を供与できる化合物であれば何れも使用可能である。

[0080] 水素供与性物質としては、例えば、ギ酸又はその塩類、ギ酸と塩基との組み合わせ、ヒドロキノン、亜リン酸、アルコール類等が挙げられる。これらの中では、ギ酸又はその塩類、ギ酸と塩基との組み合わせ、アルコール類等が特に好ましい。

ギ酸又はその塩類におけるギ酸の塩類としては、ギ酸のアルカリ金属塩、アルカリ 土類金属塩等のギ酸の金属塩、アンモニウム塩、置換アミン塩等が挙げられる。

また、ギ酸と塩基との組み合わせとしては、反応系内でギ酸がギ酸の塩の形態となるもの、或いは実質的にギ酸の塩の形態となるものであればよい。

ギ酸と塩を形成するアルカリ金属としては、リチウム、ナトリウム、カリウム、ルビジウム 、セシウム等が挙げられる。また、アルカリ土類金属としては、マグネシウム、カルシウム、ストロンチウム、バリウム等が挙げられる。

これらギ酸のアルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩等のギ酸の金属塩や、アンモニウム塩、置換アミン塩等を形成する塩基、並びに、ギ酸と塩基との組み合わせにおける塩基としては、アンモニア、無機塩基、有機塩基等が挙げられる。

[0081] 無機塩基としては、例えば、炭酸カリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素カリウム、水酸化ナトリウム、炭酸マグネシウム、炭酸カルシウム等のアルカリ又はアルカリ土類金属塩、水素化ナトリウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化リチウムアルミニウム等の金属水素化物類等が挙げられる。

有機塩基としては、例えば、カリウムメトキシド、ナトリウムメトキシド、リチウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウムイソプロポキシド、カリウムtertーブトキシド、カリウムナフタレニド等のアルカリ金属アルコキシド、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、酢酸マグ

ネシウム、酢酸カルシウム等のアルカリ・アルカリ土類金属の酢酸塩類、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、N, Nージメチルアニリン、ピペリジン、ピリジン、4ージメチルアミノピリジン、1, 5ージアザビシクロ[4.3.0]ノナー5ーエン、1, 8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー7ーエン、トリーnーブチルアミン、Nーメチルモルホリン等の有機アミン類、臭化メチルマグネシウム、臭化エチルマグネシウム、臭化プロピルマグネシウム、メチルリチウム、エチルリチウム、プロピルリチウム、nーブチルリチウム、たertーブチルリチウム等の有機金属化合物類、4級アンモニウム塩等が挙げられる。

[0082] 水素供与性物質としてのアルコール類としては、水素原子をα位に有する低級アルコール類が好ましく、具体例としては、例えば、メタノール、エタノール、nープロパノール、イソプロパノール、nーブタノール、secーブタノール等が挙げられ、中でもイソプロパノールが好ましい。

本発明の光学活性2級アルコールの製造方法においては、不斉水素化反応を後述するように水溶媒中で行うのが望ましいため、用いる水素供与性物質は、水溶性であるものがよく、中でも、反応活性、経済性を考慮して、ギ酸のアルカリ金属塩、アルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、置換アミン塩等が好ましい。

水素供与性物質の使用量は、ケトン類に対して通常2~20当量、好ましくは4~10 当量の範囲から適宜選択される。反応後、生成物を分離して残った水層を再使用する時は、反応で消費された水素源のギ酸塩を必要に応じて補充してもよい。

[0083] 本発明のアルコール類の製造方法においては、不斉還元反応に用いた不斉還元 触媒を水溶液として回収して使用することができる。また、同様に本発明の不斉合成 触媒は、不斉合成反応の終了後、不斉合成触媒を水溶液として回収することができ る。即ち、本発明の不斉合成触媒は、容易にリサイクル(再使用、再利用)が可能で ある。

不斉合成触媒又はその水溶液の回収は、反応混合物(反応系)から分液又は抽出などの公知の操作により行うことができる。

例えば、不斉還元などの不斉合成反応終了後、要すれば有機溶媒又は水を反応 液に加えて2層とし、この2層となっている反応液から水層を分離することにより、不斉 合成触媒の水溶液を回収することができる。

回収した不斉合成触媒の水溶液は、特別の後処理や精製等を行うことなく、そのまま同じ不斉合成反応に再使用(リサイクル)することができる。また、必要であれば、この分離した水層を濃縮、精製等の操作により不斉合成触媒を容易に回収することもできる。

- [0084] 水性溶媒中で行われる不斉還元などの不斉合成反応終了後、水層を分離するに際し、必要に応じて用いられる有機溶媒は、水と相分離するものであれば何れも使用可能であるが、その具体例としては、例えば、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、デカン、シクロヘキサン等の脂肪族炭化水素類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、tertーブチルメチルエーテル、ジメトキシエタン、エチレングリコールジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1、4ージオキサン、1、3ージオキソラン等のエーテル類、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサノン等のケトン類、ジクロロメタン、1、2ージクロロエタン、クロロホルム、四塩化炭素、ロージクロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素類、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸nーブチル、プロピオン酸メチル等のエステル類等が挙げられる。これら有機溶媒は、夫々単独で用いても2種以上適宜組み合わせて用いてもよい。
- [0085] また、回収された本発明の不斉合成触媒は、必要に応じて後処理や精製等を行った後、同じ又は同種の不斉合成反応に再使用することもできるが、他の不斉合成反応に使用することも出来る。例えば、水素移動反応に使用された本発明の不斉合成触媒を、回収し、必要に応じて精製した後、他の水素化反応に使用することもできる。

回収された本発明の不斉合成触媒、又はその水溶液を、再使用(リサイクル)する場合には、必要に応じて新たな不斉合成触媒を追加する等、不斉合成触媒の量を 適宜調節する等のことは任意である。

斯くして得られた光学活性2級アルコールは、医薬中間体や液晶材料等として有用である。

発明の効果

[0086] 本発明の光学活性遷移金属ージアミン錯体は、フェニル基に置換アミノ基を有する 光学活性ジアミン錯体を配位子として有していることが特徴である。それにより、前記 光学活性遷移金属ージアミン錯体は、水溶性となるため、これを例えば不斉合成用 触媒、特に不斉還元用触媒として不斉水素化反応や不斉水素移動反応などの不斉 還元反応を行った場合には、当該触媒のリサイクルが可能であり、コストの削減につ ながる。また、このような不斉合成反応は水溶媒中で行うことができ、分離や回収が 極めて容易であることから、本発明の不斉合成触媒は環境面に配慮した不斉合成触 媒ということができる。

発明を実施するための最良の形態

[0087] 以下、実施例により本発明をより具体的に説明するが、本発明はこれら実施例により何ら限定されるものではない。

なお、以下の実施例において、物性等の測定に用いた装置は次の通りである。

- 1) ガスクロマトグラフィー(GLC): Hewlett Packard 5890-II
- 2)比旋光度:日本分光JASCO DIP-360型旋光度計
- 3) 1H-NMR, 13C-NMR:DRX-500、BURUKER社製
- 4) 高速液体クロマトグラフィー(HPLC): 島津製作所 LC10AT & SPD10A 実施例 1
- [0088] 1, 2-ジ(4-N, N-ジメチルアミノフェニル)エチレン-1, 2-ジアミンの合成 (1) ジ4-N, N-ジメチルアミノベングアジンの合成

ヒドラジン硫酸塩10.4g(0.08モル)及び水78mLを混合した溶液に、28%アンモニア水8.9g(0.1464モル)を加え加熱した。次いで、この溶液に、4−N, N−ジメチルアミノベンズアルデヒド26.76g(0.179モル)のテトラヒドロフラン(THF)80m L溶液を40℃以下で2時間以上かけて滴下した後、更に同温度で2~3時間撹拌反応させた。反応液に28%アンモニア水を加えて水層をアルカリ性にした後、トルエン100mLを加えて10℃まで冷却し、析出した黄色固体を濾取し、トルエン及び水で順次洗浄した。また、濾液の有機層から得られた固体を水及びトルエンで順次洗浄した。合わせた固体をトルエン中で共沸脱水し、23.36gの粗ジ4−N, N−ジメチルアミノベンゾアジンを得た。得られた粗ジ4−N, N−ジメチルアミノベンゾアジン23.36g

をTHF1600mLに加熱還流下で溶解し、熱時濾過してから5℃で一夜静置した後、 析出晶を濾取し、乾燥して、精製ジ4-N, N-ジメチルアミノベンゾアジン19. 75g を得た。収率83. 97%。HPLC含量:98. 04%。mp:265~266℃。

[0089] (2)(1R, 2R)-1, 2-ジ(4-N, N-ジメチルアミノフェニル)エチレン-1, 2-ジ アミンの合成

窒素雰囲気下、亜鉛末19.62g(0.3モル)及びTHF300mLを混合した溶液中に、一40℃以下で四塩化チタン28.45g(0.15モル)を40分かけて滴下し、同温で30分間撹拌反応させた後、更に一30~-25℃で1時間撹拌反応させた。 次いで、この反応液に、一25℃でジ4ーN、Nージメチルアミノベンゾアジン8.82g(0.03モル)を加え、室温に戻しながら3時間撹拌反応させた。一夜静置後、反応液を希塩酸300g(濃塩酸30g、水270g)中に注入して、析出した固体を濾去し(該固体の乾燥重量9.31g)、濾液からTHFを回収した。残渣をジクロロメタンで2回洗浄し、水層を20%NaOH水溶液で中和して、強アルカリ性(pH>11)とした後、THF600mLで抽出した。有機層を飽和食塩水で3回洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮してTHFを留去して、粗1、2ージ(4ーN、Nージメチルアミノフェニル)エチレンー1、2ージアミン6.78gを得た。

得られた粗1, 2ージ(4ーN, Nージメチルアミノフェニル)エチレンー1, 2ージアミン3. 48g(11.68mmol)及びメタノール25mLを混合した溶液に、冷却下で濃塩酸4.9g(49mmol)を滴下し、撹拌した後、減圧下で濃縮してメタノール及び水を留去して、粗1, 2ージ(4ーN, Nージメチルアミノフェニル)エチレンー1, 2ージアミン塩酸塩4.6gを得た。得られた粗1, 2ージ(4ーN, Nージメチルアミノフェニル)エチレンー1, 2ージアミン塩酸塩をエタノール20mLで洗浄し、濾取した後、乾燥して1, 2ージ(4ーN, Nージメチルアミノフェニル)エチレンー1, 2ージアミン塩酸塩2.66g(黄白色微粉末固体)を得た。

次に、得られた1,2-ジ(4-N,N-ジメチルアミノフェニル)エチレン-1,2-ジアミン塩酸塩に、水酸化ナトリウム0.923g(23.08mmol)及び水20mL水溶液を加えて中和した後、更に水酸化ナトリウム水溶液を加えて強アルカリ性にした。水層から遊離した微粉末を濾取し、水で洗浄した後、減圧乾燥して、粗製のラセミ体1,2-ジ

(4-N, N-ジメチルアミノフェニル)エチレン-1, 2-ジアミン1. 04gを得た。mp= 106~6. 5℃。HPLC含量:61. 9%[Chiralcel OD-Hカラム(ダイセルケミカル社製)使用]

[0090] 得られたラセミ体の1, 2ージ(p-N, Nージメチルアミノフェニル)エチレン-1, 2 ージアミンを1%エタノール溶液とし、高速液体クロマトグラフィー[Chiralcel ODー Hカラム(ダイセルケミカル社製)使用、溶離液:エタノール25部+nーへキサン75部]により精製して、純度79. 2%の1, 2ージ(4ーN, Nージメチルアミノフェニル)エチレン-1, 2ージアミン112mgを得た。このものの両エナンチオマーの含有率は(1S, 2S)ー体6. 96%、(1R, 2R)ー体82. 88%(メゾー体4. 11%)であった。これを同一条件で更に精製して、HPLC純度(1S, 2S)ー体5. 03%、(1R, 2R)ー体91. 8 1%(メゾー体0. 24%)の(1R, 2R)ー体過剰の1, 2ージ(4ーN, Nージメチルアミノフェニル)エチレン-1, 2ージアミン63. 1mgを得た。

 $Mp = 133 \sim 134 \%$

[α]_D²⁰=+98. 2(C=1、エタノール)

¹H NMR(CD₂OD, 500MHz):

- 2. 77(12H, s), 3. 83(2H, s),
- 6. 57(4H, d, 11, 7), 6. 9(4H, d, 11, 7)

MS (イオン化法APCI+, m/z):282. 2(M+-NH₂)

実施例 2

[0091] (1R, 2R) -1, 2-ジ(4-N, N-ジメチルアミノフェニル)エチレン-1, 2-ジアミンのモノベンゼンスルファミドの合成

実施例1で得られた(1R, 2R) -1, 2-ジ(4-N, N-ジメチルアミノフェニル)エチレン-1, 2-ジアミン50mg(0.167mmol)、トリエチルアミン17.7mg(0.1752mmol)及びジクロロメタン1mLを混合した溶液に、氷冷下、ベンゼンスルフォニルクロライド28.1mg(0.1593mmol)のジクロロメタン1mL溶液を0.05mLづつ15分間隔で加えた後、更に同温度で1時間撹拌反応させた。反応液を水に注いで反応を停止させた後、炭酸ナトリウムを加えて溶液をアルカリ性にした。次いで、ジクロロメタン層を分離して水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、濃縮して粗製の(1R

、2R) -1、2-ジ(4-N、N-ジメチルアミノフェニル)エチレン-1、2-ジアミンの モノベンゼンスルファミド73. 9mgを得た。HPLC含量: (1R、2R) -体85. 65%。 得られた粗製の(1R、2R) -1、2-ジ(4-N、N-ジメチルアミノフェニル)エチレン-1、2-ジアミンのモノベンゼンスルファミドをTLCプレート(シリカゲル)を用い、溶媒としてTHFを用いて分離後、THF及びメタノールで抽出して、57. 4mgの精製(1R、2R) -1、2-ジ(4-N、N-ジメチルアミノフェニル)エチレン-1、2-ジアミンのモノベンゼンスルファミドを得た。HPLC含量: (1R、2R) -体90. 3%、(1S、2S) -体2. 2%。

mp:164~5℃

¹H NMR(CD₂OD, 500MHz):

- 2. 68(6H, s), 2. 74(6H, s), 3. 85(1H, d, 9. 1),
- 4. 22(1H, d, 9. 1), 6. 24(2H, d, 8. 7),
- 6. $47 \sim 6.50(5H, dd, 8.9), 6.85(2H, d, 8.8),$
- 7. 14(2H, t, 7. 6), 7. 27(1H, t, 7. 6),
- 7. 4(2H, d, 7. 6)

MS(イオン化法APCI+, m/z):

 $422.4(M^{+}-16).461.4(M^{+}+23)$

実施例3

[0092] (1R, 2R) -1, 2-ジ(4-N, N-ジメチルアミノフェニル)エチレン-1, 2-ジアミンのモノベンゼンスルファミドと[RuI2(mesitylene)]2を用いたアセトフェノンの水素移動環元

(1R, 2R) −1, 2−ジ(4−N, N−ジメチルアミノフェニル)エチレン−1, 2−ジアミンのモノベンゼンスルファミド4mg(0.0098mmol)、[RuCl₂(mesitylene)]₂ 1.8 6mg(0.0032mmol)、ギ酸ナトリウム0.45g(6.7mmol)及び水4mLを混合した溶液中に、アセトフェノン0.2g(1.66mmol)を加えて50℃で2.5時間撹拌反応させたところ、転化率97.9%、選択率99.62%。でアルコール体が得られていることが確認された。

反応終了時の水層のpHは8.4であった。反応溶液中にギ酸76.4mg(1.66mm

実施例 4

[0093] 実施例3の水層の再利用

実施例3において、反応終了後に回収した水層中にアセトフェノン0. 2g(1.66m mol)を加え、50℃で16時間撹拌反応させたところ、転化率88.7%、選択率100%でアルコール体が得られていることが確認された。反応終了時のpHは8.85であった。反応終了後、実施例3と同様に後処理して(1R) −フェネチルアルコール0.19g (OP=87.7%)を得た。

実施例 5

[0094] (1R, 2R) -1, 2-ジ(4-N, N-ジメチルアミノフェニル)エチレン-1, 2-ジアミンのモノベンゼンスルファミドと[Cp*RhCl2]2を用いたアセトフェノンの水素移動還元

(1R, 2R) −1, 2−ジ(4−N, N−ジメチルアミノフェニル)エチレン−1, 2−ジアミンのモノベンゼンスルファミド4mg(0.0098mmol)、[Cp*RhCl] 1.98mg(0.0032mmol)、ギ酸ナトリウム0.45g(6.7mmol)及び水4mLを混合した溶液中に、アセトフェノン0.2g(1.66mmol)を加えて50℃で4時間撹拌反応させたところ、転化率92.34%、選択率100%でアルコール体が得られていることが確認された。反応終了時のpHは8.85であった。反応終了後、実施例3と同様に後処理して(1R) −フェネチルアルコール0.19g(OP=92.4%ee)を得た。

産業上の利用可能性

[0095] 本発明の光学活性ジアミン化合物を含んでなる本発明の遷移金属-光学活性ジアミン混合物又はその光学活性錯体は、各種の不斉合成用の触媒、就中、不斉還元反応用の触媒、特に水素移動反応用の触媒として有用であり、例えば、プロキラルなケトン類の不斉還元反応を行えば、対応する光学活性アルコール類を高収率及び光学純度よく得ることができる。また、本発明の光学活性遷移金属-ジアミン錯体触

媒は水溶性で、水系溶媒中で均一系として使用することができるので、反応後は分液等により容易に反応生成物と分離することができ、回収や再利用が可能であり、遷 移金属や有機物による環境汚染を防止することもできる。

したがって、本発明は、不斉合成用の新規な触媒を提供することのみならず、環境 に優しい有機合成用の触媒を提供するものとして産業上極めて有用なものである。

請求の範囲

[1] 一般式(1)

[化21]

$$R^{5}$$
 R^{6}
 R^{12}
 R^{7}
 R^{1}
 R^{10}
 R^{10}
 R^{9}
 R^{8}
 R^{1}
 R

[式中、 R^1 及び R^2 は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフォリル基又は
基又は $-SO_R^{13}(R^{13}$ は置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフォリル基又は
置換アミノ基を示す。)を示し、 $R^3 \sim R^{12}$ は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアラルキルオキシ基又は置換アミノ基を示し、*は不斉炭素を示す。但し、 $R^3 \sim R^7$ 、及び $R^8 \sim R^{12}$ の内の少なくとも1つは置換アミノ基である。]で表される光学活性ジアミン化合物。

[2] 一般式(2)

[化22]

[式中、R¹及びR²は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素 基又は一SO₂R¹³(R¹³は置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフォリル基又は 置換アミノ基を示す。)を示し、R³~R¹²は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアラルキルオキシ基又は置換アミノ基を示し、Mは遷移金属を示し、Xはハロゲン原子を示し、Lは配位子を示し、*は不斉炭素を示す。但し、R³~R⁷、及びR⁸~R¹²の内の少なくとも1つは置換アミノ基である。]で表される光学活性遷移金属ージアミン錯体。

[3] 一般式(1)

[化23]

$$R^{5}$$
 R^{6}
 R^{12}
 R^{7}
 R^{1}
 R^{10}
 R^{10}
 R^{9}
 R^{10}
 R^{10}

[式中、 R^1 及び R^2 は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素 基又は $-SO_R^{13}$ (R^{13} は置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフォリル基又は 置換アミノ基を示す。)を示し、 $R^3 \sim R^{12}$ は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアラルキルオキシ基又は置換アミノ基を示し、*は不斉炭素を示す。但し、 $R^3 \sim R^7$ 、及び $R^8 \sim R^{12}$ の内の少なくとも1つは置換アミノ基である。]で表される光学活性ジアミン化合物と、一般式(3)

$$\left[MX_{m}L_{n}\right]$$
 (3)

(式中、Mは遷移金属を示し、Xはハロゲン原子を示し、Lは配位子を示し、mは2又

は3を示し、nは0又は1を示し、pは1又は2を示す。)で表される遷移金属化合物とを 反応させることにより得られる光学活性遷移金属 – ジアミン錯体。

- [4] 請求項2又は3に記載の光学活性遷移金属ージアミン錯体を含んでなる不斉合成 用触媒。
- [5] 不斉合成用触媒が、不斉還元触媒である、請求項4に記載の不斉合成用触媒。
- [6] 一般式(1)

[化24]

[式中、 R^1 及び R^2 は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフォリル基又は
基又は $-SO_R^{13}(R^{13}$ は置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフォリル基又は
置換アミノ基を示す。)を示し、 $R^3 \sim R^{12}$ は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアラルキルオキシ基又は置換アミノ基を示し、*は不斉炭素を示す。但し、 $R^3 \sim R^7$ 、及び $R^8 \sim R^{12}$ の内の少なくとも1つは置換アミノ基である。]で表される光学活性ジアミン化合物と、一般式(3)

$$[MX_{m}L_{n}] \qquad (3)$$

(式中、Mは遷移金属を示し、Xはハロゲン原子を示し、Lは配位子を示し、mは2又は3を示し、nは0又は1を示し、pは1又は2を示す。)で表される遷移金属化合物とを含んでなる不斉合成用触媒。

- [7] 不斉合成用触媒が、不斉還元触媒である、請求項6に記載の不斉合成用触媒。
- [8] ケトン類を、請求項5又は7に記載の不斉環元触媒の存在下、水溶媒中で不斉環

元反応させることを特徴とするアルコール類の製造方法。

- [9] ケトン類がプロキラルなケトンであり、製造されるアルコール類が、光学活性アルコールである請求項8に記載の製造方法。
- [10] ケトン類が次の一般式(4) [化25]

$$R^{21}$$
 R^{22} (4)

[式中、 R^{21} 及び R^{22} は夫々独立して、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基又はフェロセニル基を示す(但し、 $R^{21} \neq R^{22}$ である。)。 また、 R^{21} と R^{22} とが結合して、置換基を有する環状ケトンを形成していてもよい。] で表されるケトン類であり、得られる光学活性アルコールが、次の一般式(5) [化26]

$$R^{21}$$
 R^{22} (5)

[式中、*は不斉炭素を示し、 R^{21} 及び R^{22} は前記と同じ。] で表される光学活性アルコール類である、請求項9に記載の製造方法。

- [11] 不斉還元反応が、不斉水素移動反応によるものである請求項8~10のいずれかに 記載の製造方法。
- [12] 使用後の不斉還元触媒を回収する請求項8~11のいずれかに記載の製造方法。
- [13] 回収が、水溶液として行われるものである請求項12に記載の製造方法。
- [14] 回収された不斉還元触媒をリサイクルする請求項8~13のいずれかに記載の製造 方法。
- [15] 回収された不斉還元触媒が、回収された水溶液としてリサイクルされるものである請求項14に記載の製造方法。
- [16] 一般式(1b)

WO 2005/092830 58 PCT/JP2005/005728

[式中、 R^2 は、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基又は $-SO_2R^{13}(R^{13})$ は置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフォリル基又は置換アミノ基を示す。)を示し、 $R^3\sim R^{12}$ は夫々独立して、水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアラルキルオキシ基又は置換アミノ基を示し、 R^{13} は置換基を有していてもよい炭化水素基、カンフォリル基又は置換アミノ基を示す。但し、 $R^3\sim R^7$ 、及び $R^8\sim R^{12}$ の内の少なくとも1つは置換アミノ基である。]で表されるジアミン化合物。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

			PCT/JP2	005/005728		
Int.Cl ⁷ CO	N OF SUBJECT MATTER 7C211/49, B01J31/22, C07B53 1/18, C07F15/00//C07B61/00,			,		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIELDS SEARCH						
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07C211/49, B01J31/22, C07B53/00, C07C29/143, 33/22, 311/18, C07F15/00//C07B61/00, C07M7:00						
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2005 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2005 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2005						
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA(STN), REGISTRY(STN), JICST FILE(JOIS)						
C. DOCUMENTS CO	NSIDERED TO BE RELEVANT					
	Citation of document, with indication, where app	<u> </u>		Relevant to claim No.		
A oxi or pag con	KISE et al., Reductive coupling of aromatic oxims and azines to 1,2-diamines using Zn-MsOH or Zn-TiCl4, Tetrahedron Letters, 2001, 42(12), pages 2365 to 2368 (particularly, one of the compounds (2) on the table 2 corresponding to the raw compound (1f)		1 2-16			
A MEI SYN 148	AO et al., REDUCTIVE COUPLII DIATED WITH SAMARIUM CATALY: NTHETIC COMMUNICATIONS, 199 33 to 1486 (particularly, pa	ZED BY Cp₂Ti(7, 27(9), pa	Cl₂, .ges	1 2-16		
× Further document	s are listed in the continuation of Box C.	See patent fan	nily annex.			
* Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report				
Date of the actual completion of the international search 25 April, 2005 (25.04.05)		17 May,	2005 (17.05			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer				

Facsimile No.
Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2005/005728

		PC1/0P2	005/005728
C (Continuation).	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.
X A	PANDEY et al., Photoreductive Dimerization of Imines & Formation of Imidazolidines, Indian Journal of Chemistry, Section B: Organic Chemistry Including Medicinal Chemistry, 1982, 21B(5), pages 467 to 470 (particularly, the compound corresponding to Ar=d among the compounds (II) on page 468, upper column		1 2-16
X A	JENNERWEIN et al., Influence of ring substituents on the antitumor effect of dichloro (1,2-diphenylethylenediamine) platinum (II) complexes, Journal of Canceresearch and Clinical Oncology, 1988, 114(4), pages 347 to 358 (particularly, page 348, Table 1, compound Meso-22)	er	1-3 4-16
X	SCHNEIDER et al., 1,2-Diphenyl-1,2-diaminoethane Derivatives as Scissors Sha Allosteric Receptors, Journal of the Cher Society, Chemical Communications, 1992, pages 490 to 491 (particularly, page 490, left column, complex compound(3)	mical (6),	1-3 4-16

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl.7 C07C211/49, B01J31/22, C07B53/00, C07C29/143, 33/22, 311/18, C07F15/00 // C07B61/00, C07M7:00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl.7 C07C211/49, B01J31/22, C07B53/00, C07C29/143, 33/22, 311/18, C07F15/00 // C07B61/00, C07M7:00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

.1922-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2005年

日本国実用新案登録公報

1996-2005年

日本国登録実用新案公報

1994-2005年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CA (STN), REGISTRY (STN), JICSTファイル (JOIS)

C. 関連すると認められる文献

_ · /// a	C: ME/OCHOSONIX			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
X A	KISE et al. Reductive coupling of aromatic oxims and azines to 1,2-diamines using Zn-MsOH or Zn-TiCl4, Tetrahedron Letters,2001,42(12),p.2365-2368(とくにp.2366のTable2の化合物2のうち、原料化合物1fに対応するもの)	1 2–16		
X A	LIAO et al.REDUCTIVE COUPLING OF ALDIMINES MEDIATED WITH SAMARIUM CATALYZED BY Cp2TiCl2, SYNTHETIC COMMUNICATIONS, 1997, 27(9), p. 1483-1486(とくに p. 1484 の Table1 の化合物 7)	1 2-16		

▼ C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す る文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 25.04.2005 国際調査報告の発送日 17.5.2005 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4V 9734 日本国特許庁(ISA/JP) 近藤 政克 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3483

国際調査報告

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー *	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	PANDEY et al. Photoreductive Dimerization of Imines & Formation of Imidazolidines, Indian Journal of Chemistry, Section B: Organic Chemistry Including Medicinal Chemistry, 1982, 21B(5), p. 467-470(とくに p. 468 上欄の化合物 I I のうち、A r = d に対応するもの)	1 2-16
X A	JENNERWEIN et al. Influence of ring substituents on the antitumor effect of dichloro(1,2-diphenylethylenediamine)platinum(II) complexes, Journal of Cancer Research and Clinical Oncology, 1988, 114(4), p. 347-358(とくに p. 348の Table1の化合物 Meso-22)	1-3 4-16
X A	SCHNEIDER et al.1,2-Diphenyl-1,2-diaminoethane Derivatives as Scissors Shaped Allosteric Receptors, Journal of the Chemical Society, Chemical Communications, 1992, (6), p. 490-491(とくに p.490 左欄の錯体化合物 3)	1-3 4-16
22		,
		-